



भारत का राजपत्र

The Gazette of India

असाधारण

EXTRAORDINARY

भाग II—खण्ड 3—उप-खण्ड (ii)

PART II—Section 3—Sub-section (ii)

प्राधिकार से प्रकाशित

PUBLISHED BY AUTHORITY

सं. 447]

नई दिल्ली, सोमवार, मार्च 14, 2011/फाल्गुन 23, 1932

No. 447]

NEW DELHI, MONDAY, MARCH 14, 2011/PHALGUNA 23, 1932

रसायन और उर्वरक मंत्रालय

(औषध विभाग)

(राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण)

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 522(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का.आ. 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषधि (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 7 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, और भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं.का.आ. 2972(अ) और 2973(अ) तारीख 16 दिसम्बर, 2010 में संयोजित करते हुए, भारत के राजपत्र, असाधारण, भाग-II, खंड 3, उप-खण्ड (ii) में प्रकाशनार्थ, उक्त पैरा के प्रयोजन के लिये नीचे विविरित संपरिवर्तन लागत, पैकिंग प्रभार, पैकिंग सामग्री की लागत और सामग्री की प्रसंस्करण क्षति के मानकों को निर्धारित करती है, जो तत्काल प्रभाव से लागू होंगे।

(क)	संपरिवर्तन लागत	रुपये प्रति 100 मिलि में
	नॉन पीवीसी बेग इवीओएच/ऑक्सीजन बेरियर प्रोपर्टी और बेग पर दो पोर्ट सहित	2.26
	नॉन पीवीसी बेग और बेग पर दो पोर्ट सहित	2.26
(ख)	पैकिंग प्रभार	रुपये प्रति 100 मिलि में
	नॉन पीवीसी बेग इवीओएच/ऑक्सीजन बेरियर प्रोपर्टी और बेग पर दो पोर्ट सहित	0.52
	नॉन पीवीसी बेग और बेग पर दो पोर्ट सहित	0.52
(ग)	पैकिंग सामग्री	रुपये प्रति 100 मिलि में
	नॉन पीवीसी बेग इवीओएच/ऑक्सीजन बेरियर प्रोपर्टी और बेग पर दो पोर्ट सहित	15.67
	नॉन पीवीसी बेग और बेग पर दो पोर्ट सहित	12.15
(घ)	प्रसंस्करण में पैकिंग सामग्री की प्रसंस्करण क्षति पैकिंग सामग्री नॉन पीवीसी बेग इवीओएच/ऑक्सीजन बेरियर प्रोपर्टी और बेग पर दो पोर्ट सहित	4%
	नॉन पीवीसी बेग और बेग पर दो पोर्ट सहित	4%

[कां.सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

MINISTRY OF CHEMICALS AND FERTILIZERS
(Department of Pharmaceuticals)
(NATIONAL PHARMACEUTICAL PRICING AUTHORITY)

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 522(E).— In Pursuance of paragraph 7 of the Drugs (Prices Control) order, 1995, read with No. S.O. 637(E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, in addition of the order of the Government of India in the Ministry Chemicals and Fertilizers (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 2972(E) & 2973(E) dated 16th December, 2010, published in the Gazette of India, extraordinary, part II, section – 3, sub-section (ii), hereby prescribes the norms for Conversion Cost, Packing Charges, Packing Materials and Process Loss for the purpose of the said paragraph, which shall come into force with immediate effect:

A.	<u>Conversion Costs</u>	Rs. per 100ml bag
	Non PVC Bag with EVOH/Oxygen	
	Barrier Properties and two ports on bag	2.26
	Non PVC Bag with two port on bag	2.26
B.	<u>Packing Charges</u>	Rs. per 100ml bag
	Non PVC Bag with EVOH/Oxygen	
	Barrier Properties and two ports on bag	0.52
	Non PVC Bag with two port on bag	0.52
C.	<u>Packing Material</u>	Rs. per 100ml bag
	Non PVC Bag with EVOH/Oxygen	
	Barrier Properties and two port on bag	15.67
	Non PVC Bag with two port on bag	12.15
D.	<u>Process Loss</u>	
	<u>Packing Material</u>	
	Non PVC Bag with EVOH/Oxygen	
	Barrier Properties and two port on bag	4%
	Non PVC Bag with two port on bag	4%

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 523(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जैरी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) मे की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप मे नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
प्रत्येक बायलेयर्ड टिकिया में					
1.	डोक्सोफाइलिन+ मोन्टील्यूकास्ट सोडियम गोलियां	डोक्सोफाइलिन—400 मिग्रा (एक्स्टेन्ड रिलिज़ के समान) मोन्टील्यूकास्ट सोडियम मोन्टील्यूकास्ट—10 मिग्रा. के बराबर	10 का एल्यू/एल्यू ब्लिस्टर	44.52	47.96
2.	डोक्सोफाइलिन+ मोन्टील्यूकास्ट सोडियम गोलियां	डोक्सोफाइलिन—800 मिग्रा (एक्स्टेन्ड रिलिज़ के समान) मोन्टील्यूकास्ट सोडियम मोन्टील्यूकास्ट—10 मिग्रा. के बराबर	10 का एल्यू/एल्यू ब्लिस्टर	58.86	63.40"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू है।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप मे नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.ओ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का, आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और कैपसूल के पत्ता/बिल्स्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के बास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ङ.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होती।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वार्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी-II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 523(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
<u>Each bilayered tablet contains</u>					
1.	Doxofylline+ Montelukast Sodium Tablets	Doxofylline-400mg (as Extended Release) Montelukast Sodium eq. to Montelukast-10mg	10's Alu./Alu. Blister/Strip	44.52	47.96
2.	Doxofylline+ Montelukast Sodium Tablets	Doxofylline-800mg (as Extended Release) Montelukast Sodium eq. to Montelukast-10mg	10's Alu./Alu. Blister/Strip	58.86	63.40

**Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.*

Note :

- (a) This order shall be applicable to all manufacturers except for those manufacturers having obtained any stay order / interim relief from the Hon'ble Court in court matters against issuance of such price fixation notification for Doxofylline based formulations under the provision of DPCO, 1995.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The companies / manufacturers may add taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 524(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 766(अ), तारीख 28 मार्च, 2008, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्भित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्भितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप मे नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	विनिर्भिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
प्रत्येक वायल में					
1.	सेफोटोक्साइम इन्जैक्शन	सेफोटोक्साइम सोडियम सेफोटोक्साइम-125 मिग्रा. के बराबर	ट्रिविन पैक (वायल+एम्पयूल इन्जैक्शन के लिए पानी)	10.78	11.61
2.	सेफोटोक्साइम इन्जैक्शन	सेफोटोक्साइम सोडियम सेफोटोक्साइम-250 मिग्रा. के बराबर	ट्रिविन पैक (वायल+एम्पयूल इन्जैक्शन के लिए पानी)	12.94	13.94
3.	सेफोटोक्साइम इन्जैक्शन	सेफोटोक्साइम सोडियम सेफोटोक्साइम-500 मिग्रा. के बराबर	ट्रिविन पैक (वायल+एम्पयूल इन्जैक्शन के लिए पानी)	17.24	18.57
4.	सेफोटोक्साइम इन्जैक्शन	सेफोटोक्साइम सोडियम सेफोटोक्साइम-1 ग्राम के बराबर	ट्रिविन पैक (वायल+एम्पयूल इन्जैक्शन के लिए पानी)	26.72	28.78"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू है।

नोट :

- (क) यहाँ नहीं भी ट्रोमोब्यूटाइल रबर स्टोपर (लेटोपर भी) के लिए रूपये 1.00 प्रति पैक अतिरिक्त जोड़े जानें।
- (ख) ऐसे (५) दिनिकैर्डिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को समिलित कर दिया गया है अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती है, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सहकार, राओौमूनि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हो।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ रखते हैं यदि उन्होंने स्तम्भ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार या वारसत में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-५ में नियत किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन शकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का अ. ४३(२) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ङ) उपरोक्त की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती। उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम में ५ में विशेषीकृत है, लागू होगे।
- (च) औपचारिक मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा अनुसार रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम 1940 के अन्तर्गत लागू होती है।
- (ज) उपरोक्त विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के अन्तर्गत किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को नियित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से अनुसार अनुमोदन प्राप्त करें।
- (झ) अनुसार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत री गुण करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होंगे।
- (झा) अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान के शर्त के अनुसार है और 1.0772 के घटक में उत्पाद लमायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना अनुसार रूप से जरूरी तमायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी रिश्तें हों के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वारसाविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुग्रहालन करने के लिए दायी होंगे।
- (झ०) यह सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले पॉर्टफूलियन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ ३ के किसी भी पॉर्टफूलियन औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अनुसार जैसा मामला हो, जब तक कि विनिर्मित ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा १५(२) दिन नियतीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया जा।
- (झ१) विनिर्मित, यह विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिकृतना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम कीमत के शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, उन अधारश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रवधानों के अधीन व्याज सहित अधिकारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (झ२) यह सारणी में विनिर्मित पैकों की अधिकतम छीपता नियत होने के पश्चात स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश की पर्याप्त नाशी हूए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेगा।

[कां. सं. ११४/२०११/वि/फा. सं. ८(२७)/२०११/डीपी/एनपीपीए-डिवी- II]

मनीष गोम्बामी, उप निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 524(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 766(E), dated 28th March, 2008, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
<u>Each vial contains</u>					
1.	Cefotaxime Injection	Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime- 125mg	Twin Pack (Vial+Ampoule for Water for Injection)	10.78	11.61
2.	Cefotaxime Injection	Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime- 250mg	Twin Pack (Vial+Ampoule for Water for Injection)	12.94	13.94
3.	Cefotaxime Injection	Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime- 500mg	Twin Pack (Vial+Ampoule for Water for Injection)	17.24	18.57
4.	Cefotaxime Injection	Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime- 1gm	Twin Pack (Vial+Ampoule for Water for Injection)	26.72	28.78"

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- (a) Additional cost of Rs.1.00 per pack towards use of bromobutyle rubber stopper (latex free) shall be added wherever provided.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The companies / manufacturers may add taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1985.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 525(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जॉरी को० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 1465(अ), तारीख 15 जून, 2009, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्थानी प्रविष्टियों मे विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) मे की तत्थानी प्रविष्टि मे विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों मे से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप मे नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत*
1	2	3	4	5	6
प्रत्येक कैपसूल में					
1.	रिफैम्पीसिन कैपसूल	रिफैम्पीसिन-150 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	15.14	16.31
2.	रिफैम्पीसिन कैपसूल	रिफैम्पीसिन-300 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	26.88	28.96
3.	रिफैम्पीसिन कैपसूल	रिफैम्पीसिन-450 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	38.82	41.82
4.	रिफैम्पीसिन कैपसूल	रिफैम्पीसिन-600 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	51.22	55.17
5.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड कैपसूल	रिफैम्पीसिन-450 मिग्रा. आइसोनियाजिड-300 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	42.94	46.25
प्रत्येक घुलनशील टिकिया में					
6.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड गोलियां	रिफैम्पीसिन-60 मिग्रा. आइसोनियाजिड-30 मिग्रा.	6 का एएल_पत्ता	4.42	4.76

7.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड गोलियां	रिफैम्पीसिन—60 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—30 मिग्रा.	6 का एएल_ब्लिस्टर	4.26	4.59
8.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड गोलियां	रिफैम्पीसिन—100 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—100 मिग्रा.	10 का एएल_पत्ता	11.72	12.62
9.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड गोलियां	रिफैम्पीसिन—100 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—100 मिग्रा.	10 का एएल_ब्लिस्टर	11.34	12.22
10.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ पायराजिनामाइड गोलियां	रिफैम्पीसिन—150 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—100 मिग्रा. पायराजिनामाइड—300 मिग्रा.	10 का एएल_पत्ता	18.04	19.43
11.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ पायराजिनामाइड गोलियां	रिफैम्पीसिन—150 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—100 मिग्रा. पायराजिनामाइड—500 मिग्रा.	10 का एएल_पत्ता	25.76	27.75
12.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ पायराजिनामाइड गोलियां	रिफैम्पीसिन—150 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—100 मिग्रा. पायराजिनामाइड—500 मिग्रा.	10 का एएल_ब्लिस्टर	25.16	27.10
13.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ पायराजिनामाइड गोलियां	रिफैम्पीसिन—60 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—30 मिग्रा. पायराजिनामाइड—150 मिग्रा.	6 का एएल_पत्ता	6.44	6.94
14.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ पायराजिनामाइड गोलियां	रिफैम्पीसिन—60 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—30 मिग्रा. पायराजिनामाइड—150 मिग्रा.	6 का एएल_ब्लिस्टर	6.20	6.68
प्रत्येक फिल्म लिपित टिकिया में					
15.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड गोलियां	रिफैम्पीसिन—150 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—75 मिग्रा.	6 का पत्ता/ब्लिस्टर	9.26	9.97
16.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड गोलियां	रिफैम्पीसिन—150 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—75 मिग्रा.	6 का एएल_पीवीडीसी/ पीवीसी फिल्म ब्लिस्टर	9.50	10.23
17.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ पायराजिनामाइड गोलियां	रिफैम्पीसिन—225 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—150 मिग्रा. पायराजिनामाइड—750 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	36.34	39.15
18.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ पायराजिनामाइड गोलियां	रिफैम्पीसिन—225 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—150 मिग्रा. पायराजिनामाइड—750 मिग्रा.	10 का एएल_पीवीडीसी/ पीवीसी फिल्म ब्लिस्टर	36.98	39.83

19.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ इथामब्यूटोल गोलियां	रिफैम्पीसिन—150 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—75 मिग्रा. इथामब्यूटोल एचसीएल—275 मिग्रा.	6 का एएल_पत्ता	15.65	16.86
20.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ इथामब्यूटोल गोलियां	रिफैम्पीसिन—150 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—75 मिग्रा. इथामब्यूटोल एचसीएल—275 मिग्रा.	6 का एएल_पीवीडीसी/ पीवीसी फिल्म ब्लिस्टर	16.03	17.27
21.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ पायराजिनामाइड+ इथामब्यूटोल गोलियां	रिफैम्पीसिन—150 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—75 मिग्रा. पायराजिनामाइड—400 मिग्रा. इथामब्यूटोल एचसीएल—275 मिग्रा.	6 का एएल_पीवीडीसी/ पीवीसी फिल्म ब्लिस्टर	21.20	22.84
22.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ पायराजिनामाइड+ इथामब्यूटोल गोलियां	रिफैम्पीसिन—225 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—150 मिग्रा. पायराजिनामाइड—750 मिग्रा. इथामब्यूटोल एचसीएल—400 मिग्रा.	6 का पत्ता/ब्लिस्टर	31.70	34.15
23.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ पायराजिनामाइड+ इथामब्यूटोल गोलियां	रिफैम्पीसिन—150 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—100 मिग्रा. पायराजिनामाइड—500 मिग्रा. इथामब्यूटोल एचसीएल—267 मिग्रा.	3 का पत्ता/ब्लिस्टर	11.42	12.30
24.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड गोलियां	रिफैम्पीसिन—450 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—300 मिग्रा.	10 का एएल_पत्ता	43.98	47.38
25.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड गोलियां	रिफैम्पीसिन—450 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—300 मिग्रा.	10 का एएल_पीवीडीसी/ पीवीसी फिल्म ब्लिस्टर	44.48	47.91
26.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ इथामब्यूटोल गोलियां	रिफैम्पीसिन—450 मिग्रा. का 1 कैपसूल इथामब्यूटोल—800 मिग्रा. और आइसोनियाज़िड—300 मिग्रा. की 1 गोली	2 का किट (1 कैपसूल+1 गोली)	7.46	8.04
27.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ इथामब्यूटोल+ पायराजिनामाइड गोलियां	रिफैम्पीसिन—450 मिग्रा. का 1 कैपसूल इथामब्यूटोल—800 मिग्रा. और आइसोनियाज़िड—300 मिग्रा. की 1 गोली पायराजिनामाइड—750 मिग्रा. की 2 गोली	4 का किट (1 कैपसूल+3 गोली)	10.84	11.68"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू है।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तम्भ (5) में उल्लिखित मूल्य पर आवश्यक को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो उन्हें एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सुनिश्चित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का अन्तर्गत 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और लैप्सूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न आवश्यक वितरण विधाली या दावा किए गए किसी अन्य आवश्यक रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए का आवश्यक नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम नं. 6 में विशेषीकृत है, लागू होगे।
- (ङ) ओषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत हैं: गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकारी आवश्यक आवश्यक रूप से लागू करनी होंगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर ओषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1955 की तरह लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कार्यालय के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कार्यत विनिर्माता/विपणन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए का लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त गो आधार पर निकाली गई अधिकतम कार्यालय उत्पाद शुल्क और बट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होती।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कार्यालय, यथा लागू सरकारी लेदी/करों के भुगतान को अन्य के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाता है। आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क द्वारा या बेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस दर के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या बेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो तो द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या बेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुसार सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त रारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह रारणी के सम्बन्धित क्रम गांख्या के उच्चतम मूल्य के शर्तों के अधीन होगा। जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता न इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये जान्यार्थी उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारी राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[का. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी-II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 525(E)—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National

Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1465(E), dated 15th June, 2009, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
<u>Each Capsule contains</u>					
1.	Rifampicin Capsule	Rifampicin -150 mg	10's Strip/Blister	15.14	16.31
2.	Rifampicin Capsule	Rifampicin -300 mg	10's Strip/Blister	26.88	28.96
3.	Rifampicin Capsule	Rifampicin -450 mg	10's Strip/Blister	38.82	41.82
4.	Rifampicin Capsule	Rifampicin -600 mg	10's Strip/Blister	51.22	55.17
5.	Rifampicin+ Isoniazid Capsule	Rifampicin -450mg Isoniazide -300mg	10's Strip/Blister	42.94	46.25
<u>Each dispersible tablet contains</u>					
6.	Rifampicin+ Isoniazide Tablets	Rifampicin - 60mg Isoniazide - 30mg	6's Al_Strip	4.42	4.76
7.	Rifampicin+ Isoniazide Tablets	Rifampicin - 60mg Isoniazide - 30mg	6's Al_Blister	4.26	4.59
8.	Rifampicin+ Isoniazide Tablets	Rifampicin - 100 mg Isoniazide - 100 mg	10's Al_Strip	11.72	12.62
9.	Rifampicin+ Isoniazide Tablets	Rifampicin - 100 mg Isoniazide - 100 mg	10's Al_Blister	11.34	12.22
10.	Rifampicin+ Isoniazide+ Pyrazinamide Tablets	Rifampicin - 100 mg Isoniazid - 50 mg Pyrazinamide - 300mg	10's Al_Strip	18.04	19.43
11.	Rifampicin+ Isoniazide+ Pyrazinamide Tablets	Rifampicin - 150 mg Isoniazide - 100 mg Pyrazinamide - 500mg	10's Al_Strip	25.76	27.75
12.	Rifampicin+ Isoniazide+ Pyrazinamide Tablets	Rifampicin - 150 mg Isoniazide - 100 mg Pyrazinamide - 500mg	10's Al_Blister	25.16	27.10
13.	Rifampicin+ Isoniazide+ Pyrazinamide Tablets	Rifampicin - 60 mg Isoniazide - 30 mg Pyrazinamide - 150mg	6's Al_Strip	6.44	6.94

14.	Rifampicin+ Isoniazide+ Pyrazinamide Tablets	Rifampicin - 60 mg Isoniazide - 30 mg Pyrazinamide - 150mg	6's Al_Blistер	6.20	6.68
15.	Rifampicin+ Isoniazide Tablets	<u>Each film coated tablet contains</u>		9.26	9.97
16.	Rifampicin+ Isoniazide Tablets	Rifampicin - 150 mg Isoniazide - 75 mg	6's Strip/Blister	9.50	10.23
17.	Rifampicin+ Isoniazid+ Pyrazinamide Tablets	Rifampicin - 225 mg Isoniazide - 150 mg Pyrazinamide Pyrazinamide - 750 mg	10's Strip/Blister	36.34	39.15
18.	Rifampicin+ Isoniazid+ Pyrazinamide Tablets	Rifampicin - 225 mg Isoniazide - 150 mg Pyrazinamide Pyrazinamide - 750 mg	10's Al_PVDC/ PVC Film Blister	36.98	39.83
19.	Rifampicin+ Isoniazide+ Ethambutol Tablets	Rifampicin - 150 mg Isoniazide - 75 mg Ethambutol HCl - 275 mg	6's Al_Strip	15.65	16.86
20.	Rifampicin+ Isoniazide+ Ethambutol Tablets	Rifampicin - 150 mg Isoniazide - 75 mg Ethambutol HCl - 275 mg	6's Al_PVDC/ PVC Film Blister	16.03	17.27
21.	Rifampicin+ Isoniazide+ Pyrazinamide+ Ethambutol Tablets	Rifampicin - 150 mg Isoniazide - 75 mg Pyrazinamide - 400 mg Ethambutol HCl - 275 mg	6's Al_PVDC/ PVC Film Blister	21.20	22.84
22.	Rifampicin+ Isoniazide+ Pyrazinamide+ Ethambutol Tablets	Rifampicin - 225 mg Isoniazide - 150 mg Pyrazinamide - 750 mg Ethambutol HCl - 400 mg	6's Strip/Blister	31.70	34.15
23.	Rifampicin+ Isoniazide+ Pyrazianamide+ Ethambutol Tablets	Rifampicin - 150 mg Isoniazide -100 mg Pyrazianamide - 500mg Ethambutol HCl - 267mg	3's Strip/Blister	11.42	12.30
24.	Rifampicin+ Isoniazide Tablets	Rifampicin 450mg Isoniazide 300mg	10's Al_Strip	43.98	47.38
25.	Rifampicin+ Isoniazide Tablets	Rifampicin 450mg Isoniazide 300mg	10's Al_PVDC/ PVC Film Blister	44.48	47.91
26.	Rifampicin+ Isoniazid+ Ethambutol Tablets	<u>Each Kit Contains</u>		7.46	8.04
		1 capsule of Rifampicin-450mg 1 tablet of Ethambutol-800mg & Isoniazide 300mg	2's Kit (1 Cap + 1 Tab.)		

27. Rifampicin+	1 capsule of Rifampicin-450mg	4's Kit	10.84	11.68"
Isoniazid+	1 tablet of Ethambutol 800mg	(1 Cap.+		
Ethambutol+	& Isoniazide 300mg	3 Tab.)		
Pyrazinamide Tablets	2 tablet of Pyrazinamide-750mg			

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 526(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जोरी का ० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियन्त्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 1881(अ), तारीख 3 अगस्त, 2009, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
प्रत्येक वायल में					
1.	सल्फाडोक्सीन+पायरिमिथामाइन गोलियां	सल्फाडोक्सीन—500 मिग्रा. पायरिमिथामाइन—25 मिग्रा.	2 का एएल_पीवीडीसी/ पीवीसी फिल्म ब्लिस्टर	4.08	4.39
2.	सल्फाडोक्सीन+पायरिमिथामाइन गोलियां	सल्फाडोक्सीन—750 मिग्रा. पायरिमिथामाइन—37.5 मिग्रा.	2 का एएल_पीवीडीसी/ पीवीसी फिल्म ब्लिस्टर	5.74	6.18
प्रत्येक 5 मिलि में					
3.	सल्फाडोक्सीन+पायरिमिथामाइन सर्पेन्सन	सल्फाडोक्सीन—250 मिग्रा. पायरिमिथामाइन—12.5 मिग्रा.	10 मिलि कॉच की बोतल एम. कप और कार्टन सहित	8.44	9.09

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू है।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और रथानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप मे नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.ओ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) मे उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव मे भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) मे कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-व मे सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार मे अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 मे विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ङ.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन मे किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक मे जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर मे बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी रिश्ति� हो के द्वारा किसी भी मामले मे भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी मे व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमे स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमे दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रमारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश मे विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिकी.-II]

मनीष गोस्वामी, उप-मिंदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 526(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1881(E), dated 3rd August, 2009, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1.	Sulphadoxine+ Pyrimethamine Tablets	Each tablet contains Sulphadoxine - 500 mg Pyrimethamine - 25 mg	2's Al_PVDC/ PVC Film Blister	4.08	4.39
2.	Sulphadoxine+ Pyrimethamine Tablets	Sulphadoxine - 750 mg Pyrimethamine - 37.5 mg	2's Al_PVDC/ PVC Film Blister	5.74	6.18
3.	Sulphadoxine + Pyrimethamine Suspension	Each 5ml contains Sulphadoxine - 250 mg Pyrimethamine - 12.5 mg	10 ml Glass Bottle with M. Cup & Carton	8.44	9.09

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may add taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 527(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जोरी का ० आ० 637(अ) तारीख ४ सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा ९ के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 1352(अ), तारीख ५ जून, 2008 और सं० का० आ० 217(अ), तारीख १४ फरवरी, 2007, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों मे विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) मे की तत्स्थानी प्रविष्टि मे विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों मे से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अदिक्तम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अदिक्तम खुदरा कीमत के रूप मे नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
प्रत्येक मिलि मे					
1.	डेक्सामिथाजोन इन्जैक्शन	डेक्सामिथाजोन सोडियम फोस्फेट डेक्सामिथाजोन फोस्फेट-४ मिग्रा. के बराबर	2 मिलि वायल ब्लिस्टर फिलिप-ऑफ-सील और कार्टन सहित	8.52	9.18
2.	डेक्सामिथाजोन गोलियां	डेक्सामिथाजोन-०.५ मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	2.00	2.15"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.ओ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ङ.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[का. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 527(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1352(E), dated 5th June, 2008 and S.O. 217(E), dated 14th February, 2007, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

Sl. No.	Name of the formulation (2)	Strength (3)	Pack Size (4)	Ceiling Price (Rs.) (5)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.) (6)
(1)					
		<u>Each ml contains</u>			
"1.	Dexamethasone Injection	Dexamethasone Sodium Phosphate eq. to Dexamethasone Phosphate- 4mg	2ml Vial with Blister Flip-off-seal & Carton	8.52	9.18
		<u>Each tablet contains</u>			
2.	Dexamethasone Tablet	Dexamethasone - 0.5mg	10's Strip/Blister	2.00	2.15"

**Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.*

Note :

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

- (b) The companies / manufacturers may add taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 528(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 862(अ), तारीख 16 अप्रैल, 2010, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिकान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों मे विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) मे की तत्स्थानी प्रविष्टि मे विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों मे से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को समिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप मे नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
प्रत्येक हार्ड जेलेटिन कैपसूल में					
"1.	लिन्कोमाइसिन कैपसूल	लिन्कोमाइसिन एचसीएल लिन्कोमाइसिन –500 मिग्रा. के बराबर	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	43.00	46.32
2.	लिन्कोमाइसिन कैपसूल	लिन्कोमाइसिन एचसीएल लिन्कोमाइसिन –250 मिग्रा. के बराबर	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	23.38	25.18"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को समिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप मे नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वारतव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ङ.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन व्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी-II]

मनीष गोस्खानी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 528(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 862(E), dated 16th April, 2010, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

Sl. No.	Name of the formulation (2)	Strength (3)	Pack Size (4)	Ceiling Price (Rs.) (5)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.) (6)
(1)					
<u>Each hard gelatin capsule contains</u>					
1.	Lincomycin Capsules	Lincomycin HCl eq. to Lincomycin - 500 mg	10's Strip/Blister	43.00	46.32
2.	Lincomycin Capsules	Lincomycin HCl eq. to Lincomycin - 250 mg	10's Strip/Blister	23.38	25.18"

**Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.*

Note :

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

- (b) The companies / manufacturers may add taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 529(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जॉरी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
प्रत्येक कैपसूल में					
"1.	थियोफाइलिन+ एम्ब्रोक्सोल कैपसूल	थियोफाइलिन के पेलेट थियोफाइलिन (एन्हाइड्रस)–100 मिग्रा. के बराबर एम्ब्रोक्सोल एचसीएल के पेलेट एम्ब्रोक्सोल एचसीएल –30 मिग्रा. के बराबर	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	6.52	7.02"

*सरकारी उद्यगहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ङ.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिसं तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन व्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 529(E).— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
<u>Each capsule contains</u>					
“1.	Theophylline+ Ambroxol Capsules	Pellets of Theophylline eq. to 10's Strip/Blister Theophylline (anhydrous)-100mg Pellets of Ambroxol HCl eq. to Ambroxol HCl-30mg		6.52	7.02

**Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.*

Note :

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.

- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश
नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 530(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक यंत्रात्मय हारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 हारा प्रदत्त अधितयों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्भालित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करों सहित सम्मुख अधिकतम खुदरा कीमत (रु.)	
1	2	3	4	5	6
प्रत्येक फिल्म लिपित टिकिया में					
"1. रेनीटिडिन+ पेरासिटामोल+ डाईसाइकलोमाइन+ मेफेनेमिक गोलियां	रेनीटिडिन हाइड्रोक्लोरोराइड रेनीटिडिन-150 मिग्रा. के बराबर पेरासिटामोल-300 मिग्रा. डाईसाइकलोमाइन हाइड्रोक्लोरोराइड-10 मिग्रा. मेफेनेमिक ऐसिड-100 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	6.50	7.00"	

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक सेसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा से आदेश प्राप्त न हों।

- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तम्भ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पौकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ङ) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्थान ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं.118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी-II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 530(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1.	Ranitidine + Paracetamol+ Dicyclomine+ Mefenamic Tablet	Each film coated tablet contains Ranitidine Hydrochloride eq. 10's Strip/Blister to Ranitidine - 150mg Paracetamol - 300mg Dicyclomine Hydrochloride -10mg Mefenamic Acid-160mg		6.50	7.00"

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may add taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.

- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 531(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियन्त्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)	
1	2	3	4	5	6

प्रत्येक फिल्म लिपित टिकिया में

"1. सियूडोएफेडरीन+ लेवोसेट्रिज़ाइन+ पेरासिटामोल गोलियां	सियूडोएफेडरीन एचसीएल-25 मिग्रा. लेवोसेट्रिज़ाइन डाईहाइड्रोक्लोरोइड-10 मिग्रा. पेरासिटामोल-500 मिग्रा.	10 वा पत्ता/बिनस्टर	6.88	7.41"
--	--	------------------------	------	-------

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू है।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.ओ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. A. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ङ.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन व्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 531(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
<u>Each film coated tablet contains</u>					
“1.	Pseudoephedrine + Levocetirizine + Paracetamol Tablet	Pseudoephedrine HCl-25mg Levocetirizine Dihydrochloride-10mg Paracetamol-500mg	10's Strip/Blister	6.88	7.41”

**Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.*

Note :

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.

- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so articulated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-I]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश
नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 532(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण अधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उवरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी-1 के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी-1 के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी-1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में दिनार्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, तो सम्मालित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-1 : विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत।

क्र.सं. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम (रु.)	खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6

प्रत्येक 5 मिलि में

"1. सेलेब्यूटामोल+	सेलेब्यूटामोल सल्फेट	100 मिलि	24.50	26.39"
थियोफाइलिन सिरप	सेलेब्यूटामोल - 1 मिग्रा. के बराबर थियोफाइलिन (एन्हाइड्रस)- 50 मिग्रा. (चीनी और एल्कोहॉल से मुक्त)	काँच की बोतल		

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) सारणी-1 के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :—

सारणी II : अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	6.72	7.24
20	8.66	9.33
30	10.64	11.46
50	14.44	15.55
60	17.30	18.64
100	24.50	26.39
120	29.72	32.01
150	35.12	37.83
200	44.56	48.02
250	54.22	58.41
500	103.36	111.34

सारणी-II के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकारों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.17978 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रूपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-II के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्त्वानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ङ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू वरनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्भिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्भिति के संदर्भ में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्ण जन्मोदन प्राप्त करें।

(ज) उक्त का आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत 1,03,000 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से युक्त होनी चाहिए जिससे उक्त कीमत से कम होने चाहिए।

(क) उक्त का अनुसार निकाली गई अधिकतम घटक 1,03,000 से अधिक नहीं होनी चाहिए क्योंकि उक्त कीमत का अधीन है और 1,06,96 के घटक में का एक सूचक रूप में जारी है, जब कभी उक्त के अधीन तिनि इस प्रकार से गणना किया जिससे विनिर्भिति/विपणन कम्पनी या जैसी भी व्यापार शुल्क और या वेट से अधिक न हो जाए ताकि उक्त करने के लिए दायी होंगे।

(ल) उक्त सरणी में व्याप्त नहीं होने वाले अनुचित औषध के तत्व भौजूद हो, तो उपर्युक्त होगा जैसा मामला हो, जब तक विनिर्भिति या विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया जाए।

(म) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती है तो 1995 के प्रावधारणा के अधीन ब्याज सहित इस आदेश में विनिर्भिति ऐकों की अधिकतम दर्दी जारी होते हैं, खत: ही निरस्त होते हैं।

卷之三

New Delhi, India, March, 2011

S.O. 537(E) - In exercise of the powers conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Price Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below, including prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below, the equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the standard formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) of:

Table-I : Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)

Each 5ml contains

"1.	Salbutamol+ Theophylline Syrup	Salbutamol Sulphate eq. to Salbutamol - 1mg Theophylline (anhydrous)-50 mg (Sugar & Alcohol Free)	100 ml Glass Bottle	24.50	26.39"
-----	-----------------------------------	--	------------------------	-------	--------

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- (a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	6.72	7.24
20	8.66	9.33
30	10.64	11.46
50	14.44	15.55
60	17.30	18.64
100	24.50	26.39
120	29.72	32.01
150	35.12	37.83
200	44.56	48.02
250	54.22	58.41
500	103.36	111.34

For pack size other than pack size given in column (1) of the table - II deduct @ Rs. 0.17978 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table - I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the FC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश
नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 533(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधेकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी-१ के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी-१ के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी-१ के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-१ : विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5

प्रत्येक ५ मिलि में

"1. सेलेब्यूटामोल+ थियोफाइलिन सिरप	सेलेब्यूटामोल सल्फेट सेलेब्यूटामोल - १ मिग्रा. के बराबर थियोफाइलिन (एन्हाइड्रस)- ५० मिग्रा. (चीनी और एल्कोहॉल से मुक्त)	100 मिलि की पेट बोतल	25.68	27.66"
---------------------------------------	--	-------------------------	-------	--------

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वारतविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) सारणी-१ के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :—

सारणी II : अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	6.94	7.48
20	9.20	9.91
30	11.00	11.85
50	15.08	16.24
60	17.62	18.98
100	25.68	27.66
120	30.96	33.35
150	36.36	39.17
200	45.82	49.36
250	55.36	59.63
500	104.00	112.03

सारणी-II के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकारों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से **0.17978 रुपये प्रति मिलि** की दर से घटाये जाएं। इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रुपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-II के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तर्जानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.ओ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हो।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ङ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फार्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम स. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0696 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0696 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[का. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]
मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 533(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I : Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
<u>Each 5ml contains</u>					
“1.	Salbutamol + Theophylline Syrup	Salbutamol Sulphate eq. to Salbutamol - 1mg Theophylline (anhydrous)-50 mg (Sugar & Alcohol Free)	100 ml Pet Bottle	25.68	27.66

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- (a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table – II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	6.94	7.48
20	9.20	9.91
30	11.00	11.85
50	15.08	16.24
60	17.62	18.98
100	25.68	27.66
120	30.96	33.35
150	36.36	39.17
200	45.82	49.36
250	55.36	59.63
500	104.00	112.03

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct ~~Rs.~~ Rs. 0.17978 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 534(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 1471(अ), तारीख 15 जून, 2009, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित तेजों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमान् के पूर्व किया गया है या करने का लोग किया गया है, नीचे की सारणी-१ के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी-१ के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्त्वानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार राशित उक्त सारणी-१ के स्तंभ (2) में की तत्त्वानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को लेकर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/देट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

रागणी-१: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम	सभी करो
			कीमत	सहित समतुल्य
			(रु.)	अधिकतम
				खुदरा कीमत*
				(रु.)
1	2	3	4	5

प्रत्येक ५ मिलि में

"1. रिफैम्पीसिन सर्पेन्सन	रिफैम्पीसिन - 100 मिग्रा.	200 मिलि की बोतल एम.कप सहित	57.74	62.20"
------------------------------	---------------------------	-----------------------------------	-------	--------

*सरकारी उद्यगणों/करों के वार्तविक भुगतान की शर्त पर लागू है।

नोट :

(क) सारणी-१ के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :—

सारणी II : अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	7.84	8.45
20	10.42	11.22
30	13.02	14.03
50	18.10	19.50
60	21.60	23.27
100	31.34	33.76
120	37.82	40.74
150	45.10	48.58
200	57.74	62.20
250	70.54	75.99
500	135.52	145.98

सारणी-II के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से **0.24308** रुपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रुपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-I के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.ओ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ङ.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होंगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ठ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पटित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी-11]
मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 534(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1471(E), dated 15th June, 2009, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I : Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
<u>Each 5ml contains</u>					
“1. Rifampicin Suspension	Rifampicin 100 mg		200 ml Bottle with M. Cup	57.74	62.20”

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- (a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table – II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml. Column (1)	Ceiling Price in Rs. Column (2)	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.) Column (3)
10	7.84	8.45
20	10.42	11.22
30	13.02	14.03
50	18.10	19.50
60	21.60	23.27
100	31.34	33.76
120	37.82	40.74
150	45.10	48.58
200	57.74	62.20
250	70.54	75.99
500	135.52	145.98

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 0.24308 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.

- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 535(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 1892(अ), तारीख 3 अगस्त, 2009, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिकान्त करते हुए जिन्हें प्रेसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी—I के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—I के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी—I के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-1 : विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत*	
1	2	3	4	5	6
प्रत्येक 5 मिलि में					
"1. प्रेडनीसोलोन सर्स्पेन्सन	प्रेडनीसोलोन सोडियम फोस्फेट प्रेडनीसोलोन - 15 मिग्रा. के बराबर	60 मिलि कॉच की बोतल एम.कप और कार्टन सहित	38.70	41.69"	

*सरकारी उद्घरणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू है।

नोट :

(क) सारणी-1 के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :—

सारणी II : अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	11.42	12.30
20	16.66	17.95
30	21.90	23.59
50	32.56	35.06
60	38.70	41.69
100	59.32	63.90
120	72.12	77.69
150	87.34	94.09
200	113.20	121.94
250	139.20	149.96
500	271.64	292.61

सारणी-II के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकारों के लिए निकटतम उच्चतम पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम गत में से **0.50745** रुपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं। इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि तक बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रुपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन तीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-II के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तात्पर्यानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान ग्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को समिक्षित कर रत्नम (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.ओ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हो।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ शकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है तो किन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का, आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ङ) उपरोक्त की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या फिल्म औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उहत फॉर्म-5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत फॉर्म की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह जो इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ठ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन व्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपो/एनपीपीए-डिक्वी-II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 535(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1892(E), dated 3rd August, 2009, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I : Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
<u>Each 5ml contains</u>					
“1.	Prednisolone Suspension	Prednisolone Sulfate Phosphate eq. to Prednisolone	60 ml Glass Bottle with M. Cup & Carton	38.70	41.69

**Subject to actual payment of Government taxes if any, as applicable.*

Note :

- (a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed.

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml. Column (1)	Ceiling Price in Rs. Column (2)	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.) Column (3)
10	11.42	12.30
20	16.66	17.95
30	21.90	23.59
50	32.56	35.06
60	38.70	41.69
100	59.32	63.90
120	72.12	77.69
150	87.34	94.09
200	113.20	121.94
250	139.20	149.96
500	271.64	292.61

For pack size other than pack size given in column (1) of the table - II deduct Rs. 0.0674 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table - I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.

- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 536(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय हाँ। ये जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के राय पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा १ के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 620(अ), तारीख 3 अगस्त, 2009, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए निम्न ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी—I के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—I के स्तंभ (3) और (4) में को इन्हस: तत्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और निम्न आकार सहित उस सारणी—I के स्तंभ (2) में की तत्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी—I. विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम (रु.)	खुदरा कीमत (रु.)
1	2	3	4	5	6

प्रत्येक 5 मिलि में

"1. प्रेडनीसोलोन सर्पेन्सन	प्रेडनीसोलोन सोडियम फोस्फेट प्रेडनीसोलोन - 5 मिग्रा. के बराबर	60 मिलि काँच की बोतल एम.कप और कार्टन सहित	21.42	23.07"
-------------------------------	--	---	-------	--------

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त वर लागू है।

नोट :

(क) सारणी—I के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :—

सारणी II : अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	8.54	9.20
20	10.90	11.75
30	13.26	14.28
50	18.16	19.57
60	21.42	23.07
100	30.52	32.87
120	37.56	40.46
150	44.14	47.55
200	55.60	59.90
250	67.20	72.38
500	271.64	292.61

सारणी-II के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकारों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.21945 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रूपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-I के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्त्वानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.ओ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हो।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ङ.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होंगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कर्ताओं के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुण करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान के अनुसार के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी व्यायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किए गए आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है तो उस के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए तात्पात्र उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुमति सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन, प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें रत्नम् 3 के किरणी एवं अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्तों के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि गिर्माना ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिकतम की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये जाने वाले मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीपीए 1995 के प्रावधानों के अधीन व्याज सहित अधिकारी राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, रखत ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं/118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए डिवी. B]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi the 11th March, 2011

S.O. 536(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 620(E), dated 3rd August, 2009, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty, and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I : Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
<u>Each 5ml contains</u>					
"1.	Prednisolone Suspension	Prednisolone Sodium Phosphate eq. to Prednisolone - 5 mg	60 ml Glass Bottle with M. Cup & Carton	21.42	23.07"

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- (a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table – II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	8.54	9.20
20	10.90	11.75
30	13.26	14.28
50	18.16	19.57
60	21.42	23.07
100	30.52	32.87
120	37.56	40.46
150	44.14	47.55
200	55.60	59.90
250	67.20	72.38
500	271.64	292.61

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct Rs. 0.21945 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.

-
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
 - (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
 - (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
 - (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
 - (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
 - (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
 - (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
 - (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
 - (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.
-

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 537(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा ९ के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश स० का० आ० 174(अ), तारीख 7 फरवरी, 2006, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी—I के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—I के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी—I के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-1 : विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम		सभी करो
			कीमत	सहित समतुल्य (रु.)	
1	2	3	4	5	6

प्रत्येक 5 मिलि में

"1. मेट्रोनिडाजोल+	मेट्रोनिडाजोल बैन्जुएट	30 मिलि	11.72	12.62"
ऑफ्लोक्सीन	मेट्रोनिडाजोल- 100 मिग्रा. के बराबर	कॉच की बोतल		अधिकतम
स्प्येन्सन	ऑफ्लोक्सीन- 50 मिग्रा.	एम.कप और कार्टन सहित		खुदरा कीमत*

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) सारणी-1 के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :—

सारणी ॥ : अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	8.04	8.66
20	9.86	10.62
30	11.72	12.62
50	15.58	16.78
60	18.34	19.76
100	25.40	27.36
120	31.40	33.82
150	36.44	39.25
200	45.32	48.82
250	54.38	58.58
500	101.96	109.83

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकारों के लिए निकटतम उच्चतम खुदरा कीमत आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.16811 रुपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं। इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में रु 0.06 रुपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी हारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-॥ के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की उत्तरणीय अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के काम पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर रखने के स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में दियते की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार द्वारा और मूल्यांकन के आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकता हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित गूल्य पर उत्पाद को दास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में दर्शायें किया जाना चाहिए।
- (घ) वह यह जिराकी कम्पोजिशन समान है लॉबिकॉर्पोरेशन में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का, नं. 8345, दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और टेपसूल के पत्ता/दिलस्टर के लिए आयेगी।
- (ङ.) उपर्युक्त की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न उत्पाद वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष स्वरूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मलेशन के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए का दावा नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम रु. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) ओपेंग मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत निम्न की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह है। इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 का शर्ते लागू होती है।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होंगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित लीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]
मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 537(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 174(E), dated 7th February, 2006, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I : Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
	<u>Each 5ml contains</u>				
1.	Metronidazole+ Ofloxacin Suspension	Metronidazole Benzoate eq. to Metronidazole-100mg Ofloxacin - 50 mg	30 ml Glass Bottle with M. Cup & Carton	11.72	12.62

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- (a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table – II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	8.04	8.66
20	9.86	10.62
30	11.72	12.62
50	15.58	16.78
60	18.34	19.76
100	25.40	27.36
120	31.40	33.82
150	36.44	39.25
200	45.32	48.82
250	54.38	58.58
500	101.96	109.83

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct Rs. 0.16811 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.

- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 538(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय 31/3 जारी का ० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा (३) के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी—I के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—I के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्त्वानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी—I के स्तंभ (2) में की तत्त्वानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और रक्षानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, लो सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में निर्धारित करती है:

सारणी-1: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं. निर्दिष्ट का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5

प्रत्येक 5 मिलि में

"1. मेट्रोनिडाजोल+ ऑफ्लोक्सीन सूल्फान्सिन	मेट्रोनिडाजोल बैन्जुएट मेट्रोनिडाजोल- 100 मिग्रा. के वराबर ऑफ्लोक्सीन- 50 मिग्रा.	30 मिलि की पेट बोतल एम.कप और कार्टन सहित	12.50	13.47"
---	---	---	-------	--------

*सरकारी लकड़हणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) सारणी—I के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित खुदरा कीमतें निर्धारित की जाती हैं :—

सारणी ॥ : अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	8.64	9.31
20	10.82	11.65
30	12.50	13.47
50	16.70	17.99
60	19.16	20.64
100	27.18	29.28
120	33.42	36.00
150	38.46	41.43
200	47.34	50.99
250	56.36	60.71
500	103.74	111.75

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.16811 रुपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं। इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रुपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-॥ के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की आधिसूचित कीमत की तत्त्वानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.ओ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ङ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के स्पष्ट सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी रिश्ते हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्त्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती है तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित ढीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं.118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 538(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof.

Table-I : Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
<u>Each 5ml contains</u>					
"1. Metronidazole+ Ofloxacin Suspension	Metronidazole Benzoate eq. to Metronidazole-100mg Ofloxacin - 50 mg	30 ml Pet Bottle with M. Cup & Carton	12.50	13.47"	-

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- (a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table – II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	8.64	9.31
20	10.82	11.65
30	12.50	13.47
50	16.70	17.99
60	19.16	20.64
100	27.18	29.28
120	33.42	36.00
150	38.46	41.43
200	47.34	50.99
250	56.36	60.71
500	103.74	111.75

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 0.16811 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.

-
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
 - (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
 - (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
 - (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
 - (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
 - (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
 - (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
 - (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the FC Act, 1955.
 - (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.
-

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 539(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 174(अ), तारीख 7 फरवरी, 2006, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्भित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी—I के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—I के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी—I के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्भितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-1 : विशेषीकृत ऐक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समनुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं. विनिर्भिति का नाम	प्रबलता	ऐक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समनुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5
प्रत्येक 5 मिलि में				
"1. मेट्रोनिडाजोल+ ऑफ्लोक्सीन स्प्येन्सन	मेट्रोनिडाजोल बेन्जुऐट मेट्रोनिडाजोल- 200 मिग्रा. के बराबर ऑफ्लोक्सीन- 100 मिग्रा.	30 मिलि काँच की बोतल एम.कप और कार्टन सहित	15.20	16.37"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) सारणी-1 के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :—

सारणी II : अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	9.20	9.91
20	12.18	13.12
30	15.20	16.37
50	21.38	23.03
60	25.30	27.25
100	37.00	39.86
120	45.32	48.82
150	53.84	58.00
200	68.52	73.81
250	83.38	89.82
500	159.96	172.31

सारणी-II के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकारों के लिए निकटतम उच्चतर पक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से **0.28411** रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं। इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से **0.06** रूपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विषयन कम्पनी द्वारा की जाएँ एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-II के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तरव्यानी प्रत्यक्तम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित पर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.ओ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वार्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पनियाँ समान हैं लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ङ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चता मूल्य जैसे उक्त कॉलम स. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विषयनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व भौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (र) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन व्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[का. स./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]
मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 539(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 174(E), dated 7th February, 2006, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I : Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
“1.	Metronidazole+ Ofloxacin Suspension	Each 5ml contains Metronidazole Benzoate eq. to Metronidazole-200mg Ofloxacin - 100 mg	30 ml Glass Bottle with M. Cup & Carton	15.20	16.37”

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- (a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table – II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	9.20	9.91
20	12.18	13.12
30	15.20	16.37
50	21.38	23.03
60	25.30	27.25
100	37.00	39.86
120	45.32	48.82
150	53.84	58.00
200	68.52	73.81
250	83.38	89.82
500	159.96	172.31

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct Rs. 0.28411 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.

- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/118/2011/F/F, No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 540(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी—I के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—I के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी—I के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को समिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-1 : विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5
प्रत्येक 5 मिलि में				
"1. मेट्रोनिडाजोल+ ऑफ्लोक्सीन सस्पेन्सन	मेट्रोनिडाजोल बेन्जुऐट मेट्रोनिडाजोल- 200 मिग्रा. के बराबर ऑफ्लोक्सीन- 100 मिग्रा.	30 मिलि की पेट बोतल एम.कप और कार्टन सहित	15.98	17.21"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) सारणी-1 के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :—

सारणी II : अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	9.80	10.56
20	13.14	14.15
30	15.98	17.21
50	22.50	24.23
60	26.12	28.14
100	38.78	41.78
120	47.34	50.99
150	55.86	60.17
200	70.54	75.98
250	85.36	91.95
500	161.74	174.22

सारणी-II के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकारों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.28411 रुपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं। इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रुपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-I के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ङ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति को विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त को जाधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी। उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी रिथर्ट हो के द्वारा किसी भी भामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सामग्री में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सामग्री के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा भामला हो, जब तक कि विनिर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा मिशनरित विशेषीकृत भूल्य प्राप्त नहीं किया है।
- (ठ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिकतम की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का फालन नहीं करती है तो, वे आवश्यक वर्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पहित लीपोरीआ, 1995 के प्रावधानों के अधीन व्याज सहित अधिनियमारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे। इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम रवरूप, आदेश जो कि इस आदेश से यूर्द जारी हुए हैं, स्वतः ही निरक्त हो जायेंगे।

[का. स./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी. -II]
मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 540(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I : Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
<u>Each 5ml contains</u>					
“1. Metronidazole+ Ofloxacin Suspension	Metronidazole Benzoate eq. to Metronidazole-200mg Ofloxacin - 100 mg	30 ml Pet Bottle with M. Cup & Carton	30 ml Pet Bottle with M. Cup & Carton	15.98	17.21”

**Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.*

Note :

- (a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table – II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	9.80	10.56
20	13.14	14.15
30	15.98	17.21
50	22.50	24.23
60	26.12	28.14
100	38.78	41.78
120	47.34	50.99
150	55.86	60.17
200	70.54	75.98
250	85.36	91.95
500	161.74	174.22

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct Rs. 0.28411 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.

- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश
नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 541(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 862(अ), तारीख 16 अप्रैल, 2010, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिकमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी—I के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—I के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी—I के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को समिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-1: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत*
1	2	3	4	5
प्रत्येक 5 मिलि में				
"1. लिंकोमाइसिन स्पेन्सन	लिंकोमाइसिन एचसीएल लिंकोमाइसिन बैस-125 मिग्रा. के बराबर	60 मिलि काँच की बोतल एम.कप और कार्टन सहित	27.12	29.21"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू है।

नोट :

(क) सारणी-1 के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :—

सारणी II : अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	9.50	10.23
20	12.80	13.79
30	16.12	17.36
50	22.90	24.67
60	27.12	29.21
100	40.02	43.11
120	48.96	52.74
150	58.40	62.91
200	74.60	80.36
250	90.96	97.98
500	175.14	188.66

सारणी-II के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकारों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से **0.31445** रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रूपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-II के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्त्वानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.ओ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हो।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वार्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और कैपसूल के पत्ता/लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ङ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करे।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ ३ के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (घ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ङ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश को पूर्व जारी हुए है, स्यतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 541(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 862(E), dated 16th April, 2010, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I : Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP* (exclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
<i>Each 5 ml contains</i>					
1.	Lincomycin Suspension	Lincomycin HCl eq. to Lincomycin base - 125 mg	60 ml Glass Bottle with M. Cup & Carton	27.12	29.21

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- (a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (exclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	9.50	10.23
20	12.80	13.79
30	16.12	17.36
50	22.90	24.67
60	27.12	29.21
100	40.02	43.11
120	48.96	52.74
150	58.40	62.91
200	74.60	80.36
250	90.96	97.98
500	175.14	188.66

For pack size other than pack size given in column (1) of the table - II deduct Rs. 0.31445 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table - I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground herefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.

- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 11 मार्च, 2011

वा. आ. 542(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निधान अधिकारण, भारत सरकार के रमायन और उर्वरक वा. आ. 542(अ) जारी का 1 आ. 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1993 के द्वारा प्रदित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1993 के द्वारा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रबलता की विवरणों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी—I के सभी (5) में विनिर्दित कीमत को उक्त सारणी—I के स्तम्भ (3) के द्वारा (4) में की क्रमशः तत्त्वानी प्रविष्टियों में विनिर्दित प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी—I के स्तम्भ (3) के द्वारा तत्त्वानी प्रविष्टि में विनिर्दित अनुसूचित विनियमितयों में से प्रत्येक को, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, या उनकी दोनों छोड़कर अधिकतम रेटिंग और स्तम्भ (6) में विनिर्दित कीमत की उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री दर/प्रति वार्षिक रेटिंग है। वही रामियोंलेत कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत है। यहाँ है।

सारणी-1: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं. विनियमिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम	खुदरा कीमत
1	2	3	4	5	6
प्रत्येक 5 मिलि ग्रे					
1. नीरपद्मीवा. 100 आॅर्नीडाजोल	नारफ्लोकसीन- 100 मि. ग्रे आॅरनीडाजोल- 200 मि. ग्रे	30 मिलि काँच की बातल	10.50	11.31*	

*सरकारी विनियमित रेटों के वार्तविक भुगतान की शर्त पर लागू है।

नोट :

(क) विनियम (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तम्भ (4) में विशेषीकृत रेटों के अतिरिक्त नियमितिपूर्ण कीमत निर्धारित की जाती है।

सारणी ॥ : अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	6.72	7.24
20	8.70	9.38
30	10.50	11.31
50	14.52	15.64
60	17.40	18.74
100	24.66	26.56
120	29.92	32.23
150	35.36	38.09
200	44.92	48.39
250	54.62	58.83
500	104.20	112.24

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकारों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से **0.18145** रुपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रुपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-॥ के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.ओ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ङ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आदश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान के साथ के अधीन है और 1.0772 के घटक में जलरी राशनोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क द्वारा या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो वहां किसी भी मामले में भुगतान किए गए वारतियों उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्त्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त से अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ठ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वरतुँ अधिनियम, 1955 के साथ पनित डीपीसीओ 1995 के प्रावधानों के अधीन व्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्थल, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही नियत हो जायेंगे।

[का. सं./118/2011/वि/का, सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

भनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 542(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I : Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
<u>Each 5ml contains</u>					
“1.	Norfloxacin+ Ornidazole Suspension	Norfloxacin-100mg Ornidazole-200mg	30 ml Glass Bottle	10.50	11.31”

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- (a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table – II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	6.72	7.24
20	8.70	9.38
30	10.50	11.31
50	14.52	15.64
60	17.40	18.74
100	24.66	26.56
120	29.92	32.23
150	35.36	38.09
200	44.92	48.39
250	54.62	58.83
500	104.20	112.24

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 0.18145 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.

- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

मई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 543(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी-1 के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी-1 के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी-1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-1 : विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5
प्रत्येक 5 मिलि में				
"1. नोरफ्लोक्सीन+ ऑरनीडाजोल सस्पेन्सन	नोरफ्लोक्सीन- 100 मिग्रा. ऑरनीडाजोल- 200 मिग्रा.	30 मिलि की पेट बोतल	11.46	12.34"

*सरकारी उद्यमणी/करों के दास्तावेज भुगतान की शर्त पर लागू है।

नोट :

(क) सारणी-1 के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :—

सारणी II : अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमतें

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत (रु.)
1	2	3
10	7.32	7.88
20	9.63	10.41
30	11.46	12.34
50	15.61	16.85
60	18.22	19.63
100	26.44	28.48
120	31.94	34.41
150	37.38	40.27
200	46.94	50.56
250	56.60	60.97
500	105.98	114.16

सारणी-II के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य गैरवाले खुदरा के लिए निकटतम अधिकतम आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.18-45 अपरे इति भिले की दर से गणना की जाती है। अब इसके अतिरिक्त 251 भिले के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई है। यह अब 0.06 रुपये प्रति 5 भिले घटाये जाएं। इन जीमतों की गणना विनिर्माता/दिग्नन कम्पनी द्वारा की जाती है एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-I के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की सारणी-II की अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और रथानीय कर को समिलान कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती है, और कम्पनी किसी छूट का 2.5% नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.ओ.मूनि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता न हो तो एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है तो किन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग अदिकतम कीमत 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलिया और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ज) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विभाग रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए का पत्र नहीं जाती, उच्चारण मूल्य जैसे उक्त लाइसेंस में 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियन्त्रण आदेश, 1985 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से नाम कर्त्ता होंगी जिस रूप से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 के शर्ते नाम होती है।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की कर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत रो गुण कस्के अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की बर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (क) इकत्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्त्व मौजूद हो, तो यह स्थारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित थिशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन व्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. ४(२७)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 543(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I : Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
<u>Each 5ml contains</u>					
“1.	Norfloxacin+ Ornidazole Suspension	Norfloxacin-100mg Ornidazole-200mg	30 ml Pet Bottle	11.46	12.34**

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- (a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table – II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	7.32	7.88
20	9.66	10.41
30	11.46	12.34
50	15.64	16.85
60	18.22	19.63
100	26.44	28.48
120	31.94	34.41
150	37.38	40.27
200	46.94	50.56
250	56.60	60.97
500	105.98	114.16

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 0.18145 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.

- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 544(३).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा ९ के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी-१ के स्तंभ (५) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी-१ के स्तंभ (३) और (४) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी-१ के स्तंभ (२) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्भितयों से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (६) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-१ : विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं. विनिर्भिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)	
1	2	3	4	5	6
प्रत्येक ५ मिलि में					
१. सेलब्यूटामोल+थियोफाइलिन+एम्ब्रोक्सोल सस्पेन्सन	सेलब्यूटामोल- 1 मिग्रा. थियोफाइलिन (एन्हाइड्रस)- 50 मिग्रा. एम्ब्रोक्सोल एचसीएल - 15 मिग्रा.	100 मिलि की बोतल	12.76	13.75"	

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू है।

नोट :

(क) सारणी-१ के स्तंभ (३) में अधिसूचित प्रबलता के रसंभ (४) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नालिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :—

सारणी II : अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	5.54	5.97
20	6.30	6.79
30	7.12	7.67
50	8.56	9.22
60	10.26	11.05
100	12.76	13.74
120	15.62	16.82
150	17.50	18.85
200	21.10	22.73
250	24.86	26.78
500	44.66	48.11

सारणी-II के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकारों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से **0.06238** रुपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रुपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-II के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्त्वानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ङ.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्त लागू होती है।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरुरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरुरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मैज्जूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब सक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शार्ट का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वर्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित लीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन व्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं. 118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिकी.-II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 544(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I : Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
	Each 5ml contains				
1.	Salbutamol	Salbutamol-1mg	100 ml	12.76	13.75**
	Theophyllin	Theophyllin (Anhydrous)-50mg	Bottle		
	Ambroxol	Ambroxol HCl- 15mg			
	suspension				

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note

- (i) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table – II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	5.54	5.97
20	6.30	6.79
30	7.12	7.67
50	8.56	9.22
60	10.26	11.05
100	12.76	13.74
120	15.62	16.82
150	17.50	18.85
200	21.10	22.73
250	24.86	26.78
500	44.66	48.11

(ii) pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct Rs. 0.06238 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size. further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

(iii) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

(iv) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.

- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 545(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 1983(अ), तारीख 6 अगस्त, 2008, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिकान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी-१ के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी-१ के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी-१ के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-१ : विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत*
1	2	3	4	(रु.)	(रु.)

प्रत्येक मिलि (लगभग 20 बूंदों) में

"।.	प्रेडनीसोलोन ड्रोप	प्रेडनीसोलोन सॉडियम फोस्फेट प्रेडनीसोलोन- 5 मिग्रा. के बराबर	10 मिलि काँच की बोतल ड्रोपर और कार्टन सहित	14.42	15.53"
-----	--------------------	--	--	-------	--------

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) सारणी-१ के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :—

सारणी II : अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं सार्वत्रय अधिकतम मूल्य कीं।

आयतन (ग्राम)	अधिकतम		सर्वी करते रहित सार्वत्रय अधिकतम खुदरा कीमत (रु.)
	कीमत (रु.)	(रु.)	
1	1	3	3
5	10.32	11.11	
10	14.42	15.63	
15	16.66	20.10	
20	22.76	24.62	
30	31.12	33.52	

सारणी-II के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमतें एवं स्तंभ (3) में से 0.831263 सार्वत्रय प्राप्ते कीमतें जो दर से इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन करते द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की प्रक्रिया सारणी-II के स्तंभ (6) और स्तंभ (6) में करते रहित कीमत की तराफ़ी अधिकतम छापता है अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता कीमतें एवं सार्वत्रय शुल्क कीमतें रूपीय कर की रखते साथ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में दर की जाती है और कम्पनी किसी छूट की दर कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये राज्यालयीय पूनियां से आदेश प्राप्त न हो।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जाते हैं कि यदि उन्होंने राज्यालय में उल्लिखित मूल्य कीमतें एवं वार्तावर में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करते रहित) में कोई विभिन्नता न हो एनपीयोए को डीपीसीओ, 1995 के नियम व नियमिति किया जाता जातिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है तभी उन्हें दर में अन्तर है, वह पैक साथ पार्टीजियर आटेंडेंस 83(अ) विनांक 27.1.1998 के तहत गोदियों के लिए मूल्य के पत्ता/रिकार्ड के लिए आयतों।
- (ङ) उपरोक्त की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या फिर उनका विदरण प्रणाली या दाता किए गए किमतों की रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके लिए मूल्यांकन की लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीयोए नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलेक्शन में मैं विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) ओप्शन मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियमों को यह उक्त कीमतें लाभी लत्पादकों/विपणनकर्ताओं अधिकार के रूप से लागू होती है।
- (छ) उक्त कीमतें विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन करते रहित के लिए अधिकारी ह कि वह उक्त कीमतें विनिर्मिति पैक पर ओप्शन एवं ग्राहण अधिकार के रूप से लागू होती है।
- (ज) उक्त की आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमतें एवं सार्वत्रय शुल्क और वह की तर्तगान दरों के 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत दरों के अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होती है।

- (अ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू रायकारी लेवी/करा के भूगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्गता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या बेट की वर्तमान दर से बदलाव होता है। इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या बेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्गता/विपणन कम्पनी या जैसी भी रिश्ति हो के द्वारा किसी भी मामले में तुरंतान किए गए वार्तावेक उत्पाद शुल्क और या बेट से अधिक न हो। विनिर्गता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ब) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औपध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संरख्या के सच्चातम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके प्रसात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (स) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम 1955 के साथ पाठेत हीपीसीओ, 1995 के प्रादर्शनों के अधीन व्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (द) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से धूम्र जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं.118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/हीपी/एनपीपीए-डिवी-II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

5 Q. 5(5)(i). - In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1983(E), dated 6th August, 2008, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I : Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
<u>Each ml (approx. 20 drops) contains</u>					
"1. Prednisolone Drops	Prednisolone Sodium Phosphate eq. to Prednisolone - 5 mg	10 ml Glass Bottle with Dropper & Carton	14.42	15.53	

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- (a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
5	10.32	11.12
10	14.42	15.53
15	18.66	20.10
20	22.76	24.52
30	31.12	33.52

For pack size other than pack size given in column (1) of the table - II deduct Rs. 0.81964 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table - I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be

- applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

卷之三

1100 J. POLYM. SCI. 20 (1)

दो उत्तरांशों का एक सम्बन्धीय औषध मूल्य गिरावट का अनुरक्षण, भारत सरकार और रसायन और उत्तरका वा जारी दो उत्तरांशों (जो उत्तरांशों का उत्तरांश न होता है) के बीच पठित औषध (को) या नियन्त्रण (आदेश, 1972) के उभयनाम और (2) और पैरा ।। दूसरा उत्तरांश वह उत्तरांश का प्रयोग करते हुए, नीवें की सारणी—।। ८ में विवरीत वैश्वत की उक्त सारणी—।। के स्तरम् (।। ८ में) में की क्रमशः रासस्थानी प्रविधियों में विवरीत और पैरा दोनों और रासहित उस सारणी—।। के स्तरम् (।। ८ में) में रासस्थानी प्रविधि में विवरीत अनुसूचित (।। ८ में) से विवरीत वैश्वत मुक्त और स्थानीय कर दी जाती है जो लोडकर अधिकांश कोषत और स्तरम् (।। ८ में) स्थानीय की उपर दुरुक्त शैक्षिक उपकर विभीं कर दी जाती है जो इह है, को समिलित कर अधिकतम लुप्तता प्राप्ति में विवरीत जाती है।।

रासायनिकीकृत फिल्म आकार के हिस्से हैं। ये लोगत और समाजिक अधिकारों खेड़े रखते हैं।

क्र.सं. निः । वर्तमान वर्ष	प्रबलता	ऐक आकार	अधिकतम	सर्वी कर्ता
		कीमत	सहित राशि	(रु.)

प्रत्येक चित्ति में

1.	लैंड इंडिया लैंड इंडिया लिमिटेड लैंड इंडिया लिमिटेड लैंड इंडिया लिमिटेड	जैन्टामाइसिन राल्फेट जैन्टामाइसिन वेस 0.31% (वी (3000 यूनिट/पिंड) के लिए इंडियानी प्रोपील लिथियम रोल्यूलोरा (3 प्रिंग/पिंड)	10 मिलि की वायरल रॉपर और कार्बन सहित 10.34 11.42
----	--	---	--

एवं उपर्युक्त विषय/विषय के वार्तादेवक अनुसार विवरण दिया गया है।

10

सारणी II : अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
5	8.38	9.03
10	10.34	11.14
15	11.52	12.41
20	13.38	14.41
30	15.36	16.55

सारणी-II के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से **0.11600** रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-I के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्त्वानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ङ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक

उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।

- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीरीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 546(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I : Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
<u>Each ml contains</u>					
“1.	Gentamycin+ Hydroxy Propyl Methyl Cellulose Drops	Gentamycin Sulphate eq. to Gentamycin base-0.3% v/v (3000 units/ml) Hydroxy Propyl Methyl Cellulose (3mg/ml)-0.3%w/v	10 ml Vial with Dropper & Carton	10.34	11.14”

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- (a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table – II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
5	8.38	9.03
10	10.34	11.14
15	11.52	12.41
20	13.38	14.41
30	15.36	16.55

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct Rs. 0.11600 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price

ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.

- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 547(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी—I के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—I के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी—I के स्तंभ (2) में की तत्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, विक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-1 : विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत	सभी करों सहित समतुल्य (रु.)	अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6

प्रत्येक मिलि में

"1. डेक्सामिथाजोन+	डेक्सामिथाजोन सोडियम फोस्फेट	10 मिलि	10.48	11.29"
नोरफ्लोक्सीन ड्रोप	डेक्सामिथाजोन फोस्फेट- 0.05% वी/वी की वायल ड्रोपर नोरफ्लोक्सीन- 0.3% वी/वी	और कार्टन सहित		

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) सारणी-I के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :—

सारणी II : अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
5	8.46	9.11
10	10.48	11.29
15	11.74	12.65
20	13.66	14.71
30	15.78	17.00

सारणी-II के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकारों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से **0.13000** रुपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-I के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.ओ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ङ.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक

उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।

- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ड) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 547(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I : Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
<u>Each ml contains</u>					
“1. Deaxamethasone+ Norfloxacin Drops	Deaxamethasone Sodium Phosphate eq. to Dexamethasone Phosphate-0.05% v/v Norfloxacin - 0.3% v/v	10 ml Vial with Dropper & Carton	10 ml Vial with Dropper & Carton	10.48	11.29”

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- (a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table – II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
5	8.46	9.11
10	10.48	11.29
15	11.74	12.65
20	13.66	14.71
30	15.78	17.00

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct Rs. 0.13000 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price

- ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 548(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियन्त्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) / (2) और (4) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्थानी प्रविष्टि में मैसर्स एलकॉन लेबोरेट्रीज (इंडिया) प्राइवेट लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

सारणी

क्र.सं. विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत (रु.)	अधिकतम कीमत सहित समतुल्य उत्पाद शुल्क अधिकतम बिक्री कर/ खुदरा कीमत* वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य
1	2	3	4	5
"1. प्रेडनीसोलोन ऐसिटेट ऑपथेलमिक स्प्येन्शन प्रत्येक मिलि में प्रेडनीसोलोन ऐसिटेट 1% (10 मिग्रा./मिलि) बेन्जॉलकोनियम क्लोराइड 0.01% (0.1 मिग्रा./मिलि) बेच सं. - 186747F/मात्रा - 42312 यूनिट बेच सं. - 186748F/मात्रा - 13824 यूनिट बेच सं. - 186451F/मात्रा - 122628 यूनिट	5 मिलि का वायल	59.81	59.81	62.20"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.ओ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग रामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ङ) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होंगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 548(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof: manufactured/imported by M/s. Alcon Lab. (India) Ltd.

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price (Rs.)	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1.	Prednisolone Acetate Ophthalmic suspension Each ml contains	5ml Vial	59.81	59.81	62.20

Prednisolone Acetate 1% (10mg/ml)
Benzalkonium Chloride 0.01% (0.1mg/ml)
Lot no. 186747F / Qty 42312 units
Lot no. 186748F / Qty 13824 units
Lot no. 186451F / Qty 122628 units

**Subject to actual payment of Government license taxes, as applicable.*

Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column No. 5 (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength and companies cannot claim exemption on any ground therefrom unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
 - (b) The companies / manufacturers may add taxes only if they have paid octroi to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
 - (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approval for its formulations.
 - (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be obliged to take the requisite prior approval from the competent authority for any change in the composition of the above said formulation with due prior intimation to the concerned Pharmaceutical Pricing Authority.
 - (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of notification required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
 - (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995, shall be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding the means of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
 - (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/118/2011/E/E, No. 8(27)/2011/D.P/NB, etc.] - 10

MANISH GOSWAMI | www.manishg.com

आदिशा

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

सारणी

क्र.सं. विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत (रु.)	अधिकतम कीमत उत्पाद शुल्क विक्री कर/ रथानीय कर को छोड़कर (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* वेट और रथानीय कर को छोड़कर (रु.)	
1	2	3	4	5	6
१। प्र० और्डर ड्रेसोलेन (प्रेसिटेट १%) पर्सेन ड्रेप सर्पेन्नान प्रलेट १० मिलि पैक में पैडटीसोलोन ऐसिटेट १.०% डेंजीलकोनियम क्लोरोइड ०.००६% ईजीटेट डाईसोडियम ०.०१२७% जालिरगोरबेट ८०, बोरिक ऐसिड, सोडियम राइट्रेट, सोडियम क्लोरोइड, हाइड्रोक्सीप्रोपिल मेथायलसेट्यूलोस और प्यूरिफाइड पानी वय सं - E61711/मात्रा - 12684 यूनिट वय सं - E61740/मात्रा - 43392 यूनिट वन सं - E61691/मात्रा - 43956 यूनिट	१० मिलि का वायल	93.54	91.52	95.18"	

सरकारी लद्दग्रहणों/करों के वारताविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्मित पैक व रसायन प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और रथानीय कर को सम्मिलित कर रखते हैं (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.ओ.मूनि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हो।
- (ख) कार्यपालीयों/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को छोड़पील्सओ. 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक उन्होंने इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य उसे उक्त कॉलम सं. ५ में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति को विनिर्माता/वितरण कम्पनी के लिए आनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संचयन में किसी भी वद्दलगद ही लिए एनपीपीए को विनिर्माता द्वारा सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ङ) ये कीमतें/परिशेषित कीमतें भीषण (कीमत नियंत्रण) आदेश 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के १५ दिन के अन्दर लागू होंगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची में जारी की जाएगी।

- (v) अधिक मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा अवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की तर्त लागू होती है।
- (vi) कोन्गोता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिकारीयों की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये जानकारी और शर्तों का पालन नहीं करती है तो, उक्त अधिकारीय वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पटित डीपीरीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सवित अंतररत रक्षा को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[क्र. अ. 18/2011/विधा. सं. 8(27)/2011/डीपीएनपीपीए-डिवी.-II]

मनीष गोस्वामी, डप- निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 549(E). - In exercise of the powers, contained by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the price, as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Tax/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof, manufactured/imported by M/s. Allergan India Pvt. Ltd.

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price (Rs.)	Retail Price without Excise Duty and Local Tax, if any (Rs.)	Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1.	Pred Forte (Pregabalin 75 mg) Eye drop, 10 ml Each ml of stock contains Pregabalin Acetate - 1.0% with Benzyl Alcohol Chloride - 0.006% Propylene Glycol - 0.0127% Polyvinyl Alcohol Sodium Chloride, Sodium Chloride, Hypromellose, Methylcellulose and Purified Water Batch no. 161741 - Qty 12684 units Batch no. 161740 - Qty 43392 units Batch no. 161691 - Qty 43956 units	10 ml	93.54	91.52	95.18*

*Subject to actual payment of Government levies taxes, as applicable.

Note :

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax, VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and

- companies cannot claim exemption on any ground there from, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 550(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जोरी का ००० ६३७(अ) तारीख ४ सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा ४ के उप पैरा (1) / (2) और (4) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स ईली-लिली एंड कम्पनी (इंडिया) प्रा. लिमिटेड निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

सारणी

क्र.सं. विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत (रु.)	अधिकतम कीमत	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम बिक्री कर/ खुदरा कीमत* वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)
---------------------------------------	----------	--------------------------	----------------	---

1	2	3	4	5	6
"1.	मोनोकम्पोनेन्ट इन्सुलिन ह्यमइन्सुलिन 30/70 100 आईयू/मिलि	3 मिलि का कार्टिज	202.97	202.97	211.09

	(30% न्यूट्रल इन्सुलिन सोल्यूशन और 70% आइसोफेन सर्पेन्सन ह्यूमन) एन्टी डायबेटिक प्रत्येक मिलि 30% न्यूट्रल इन्सुलिन सोल्यूशन और 70% आइसोफेन सर्पेन्सन ह्यूमन में)			
	100 आईयू ह्यूमन इन्सुलिन पीएच. ईयूआर (आर-डीएनए ऑरिजिन) बेच सं. -A790754A / मात्रा - 153000 कार्टिज इम्पोटेड बेच सं. -A808267E / मात्रा - 5000 कार्टिज इम्पोटेड बेच सं. -A821705F / मात्रा - 5000 कार्टिज इम्पोटेड			
2.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन 10मिलि का ह्यमेन्सुलिन 30/70 वायल 100 आईयू/मिलि वायल (30% न्यूट्रल इन्सुलिन सोल्यूशन और 70% आइसोफेन सर्पेन्सन ह्यूमन) एन्टी डायबेटिक प्रत्येक मिलि 30% न्यूट्रल इन्सुलिन सोल्यूशन और 70% आइसोफेन सर्पेन्सन ह्यूमन में) 100 आईयू ह्यूमन इन्सुलिन पीएच. ईयूआर (आर-डीएनए ऑरिजिन) बेच सं. -HIM651 / मात्रा - 21483 वायल इम्पोटेड बेच सं. -HIM679 / मात्रा - 960 वायल इम्पोटेड	369.34	369.34	384.11
3.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन 3 मिलि का ह्यमेन्सुलिन रेगुलर कार्टिज 100 आईयू/मिलि प्रत्येक मिलि में 100 आईयू ह्यूमन इन्सुलिन (आर-डीएनए ऑरिजिन) बेच सं. -A791015E / मात्रा - 40810 कार्टिज इम्पोटेड बेच सं. -A813890C / मात्रा - 5000 कार्टिज इम्पोटेड	203.05	202.97	211.09
4.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन 10 मिलि का ह्यमेन्सुलिन रेगुलर वायल 100 आईयू/मिलि (इन्सुलिन ह्यूमन इन्जैक्शन) प्रत्येक मिलि इन्सुलिन ह्यूमन इन्जैक्शन 100 आईयू ह्यूमन इन्सुलिन पीएच. ईयूआर में (आर-डीएनए ऑरिजिन) बेच सं. - HIR156 / मात्रा - 960 वायल इम्पोटेड	369.34	369.34	384.11
5.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन 3 मिलि का ह्यूमालोग मिक्स 25 कार्टिज 100 आईयू/मिलि (इन्सुलिन लिस्प्रो) प्रत्येक मिलि में (25% इन्सुलिन लिसप्रो और 75% इन्सुलेन लिसप्रो प्रोटामिन सर्पेन्सन) आर-डीएनए ऑरिजिन बेच सं. - A806230G / मात्रा - 67850 इम्पोटेड प्रिफिल्ड पेन	357.75	357.75	372.06
6.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन 3 मिलि का ह्यूमालोग मिक्स 50 कार्टिज 100 आईयू/मिलि (इन्सुलिन लिस्प्रो) प्रत्येक मिलि में (50% इन्सुलिन लिसप्रो और 50% इन्सुलिन लिसप्रो प्रोटामिन सर्पेन्सन) 100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पीएच. ईयूआर. (आर-डीएनए ऑरिजिन) बेच सं. -A812385A / मात्रा - 5000 कार्टिज इम्पोटेड बेच सं. -A812374D / मात्रा - 25045 कार्टिज इम्पोटेड	357.75	357.75	372.06

7.	मोनोकम्पोनेन्ट इन्सुलिन ह्यूमालोग 100 आईयू/मिलि (इन्सुलिन लिसप्रो) प्रत्येक मिलि में 100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पीएच. ईयूआर. (आर-डीएनए ऑरिजिन) बेच सं. - A736827F / मात्रा - 38930 कार्टिज़ इम्पोटेड बेच सं. - A807812C / मात्रा - 5185 कार्टिज़ इम्पोटेड बेच सं. - A807812A / मात्रा - 34435 कार्टिज़ इम्पोटेड बेच सं. - A794524A / मात्रा - 5000 कार्टिज़ इम्पोटेड	3 मिलि का कार्टिज़	357.75	357.75	372.06"
8.	मोनोकम्पोनेन्ट इन्सुलिन ह्यूमालोग क्वीक मिक्स 25 पेन 100 आईयू/मिलि 25% इन्सुलिन लिसप्रो और 75% इन्सुलिन लिसप्रो प्रोटामिन सस्पेन्सन प्रत्येक मिलि में 100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पीएच. ईयूआर (आर-डीएनए ऑरिजिन) बेच सं. - A782091F / मात्रा - 19585 इम्पोटेड प्रिफिल्ड पेन बेच सं. - A794401J / मात्रा - 4775 इम्पोटेड प्रिफिल्ड पेन	3 मिलि प्रिफिल्ड क्वीक पेन	482.33	482.33	501.62
9.	मोनोकम्पोनेन्ट इन्सुलिन ह्यूमालोग क्वीक मिक्स 50 पेन 100 आईयू/मिलि 50% इन्सुलिन लिसप्रो और 50% इन्सुलिन लिसप्रो प्रोटामिन सस्पेन्सन प्रत्येक मिलि में 100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पीएच. ईयूआर (आर-डीएनए ऑरिजिन) बेच सं. - A784603E / मात्रा - 14750 इम्पोटेड प्रिफिल्ड पेन	3 मिलि प्रिफिल्ड क्वीक पेन	482.33	482.33	501.62
10.	मोनोकम्पोनेन्ट इन्सुलिन ह्यूमालोग क्वीक पेन 100 आईयू/मिलि (इन्सुलिन लिसप्रो) 100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पीएच. ईयूआर. (आर-डीएनए ऑरिजिन) बेच सं. - A797852D / मात्रा - 5115 इम्पोटेड प्रिफिल्ड पेन	3 मिलि प्रिफिल्ड क्वीक पेन	482.33	482.33	501.62
11.	मोनोकम्पोनेन्ट इन्सुलिन ह्यूमन इन्सुलिन एनपीपीएच 100 आईयू/मिलि प्रत्येक मिलि में 100 आईयू ह्यूमन इन्सुलिन (आर-डीएनए ऑरिजिन) बेच सं. - A804756K / मात्रा - 14700 कार्टिज़ इम्पोटेड बेच सं. - A817051E / मात्रा - 5000 कार्टिज़ इम्पोटेड	3 मिलि का कार्टिज़	203.13	202.97	211.09
12.	मोनोकम्पोनेन्ट इन्सुलिन ह्यमइन्सुलिन एनपीपीएच 100 आईयू/मिलि (आइसोफेन इन्सुलिन ह्यूमन सस्पेन्सन) प्रत्येक मिलि में 100 आईयू ह्यूमन इन्सुलिन (आर-डीएनए ऑरिजिन) बेच सं. - HNP042 / मात्रा - 960 वायल इम्पोटेड बेच सं. - HNP043 / मात्रा - 960 वायल इम्पोटेड बेच सं. - HNP044 / मात्रा - 960 वायल इम्पोटेड	10 मिलि का वायल	166.40	160.26	166.67

13.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यमइनुसलि रेगूलर ¹ 40 आईयू/मिलि (इन्सुलिन ह्यूमन इन्जैक्शन) प्रत्येक मिलि इन्सुलिन ह्यूमन इन्जैक्शन 40 आईयू ह्यूमन इन्सुलिन पीएच.ईयूआर में (आर-डीएनए ऑरिजिन) बैच सं. - HRE060 / मात्रा - 960 वायल इम्पोटेड बैच सं. - HRE061 / मात्रा - 960 वायल इम्पोटेड	10 मिलि का वायल	160.26	160.26	166.67
14.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यमइन्सुलिन 30/70 40 आईयू/मिलि (30% न्युट्रल इन्सुलिन सोल्यूशन और 70% आइसोफेन सस्पेन्सन ह्यूमन) एन्टी डायबेटिक प्रत्येक मिलि 30% न्यूट्रल इन्सुलिन सोल्यूशन और 70% आइसोफेन सस्पेन्सन ह्यूमन में) 40 आईयू ह्यूमन इन्सुलिन पीएच. ईयूआर (आर-डीएनए ऑरिजिन) बैच सं. - HMX389 / मात्रा - 960 वायल इम्पोटेड बैच सं. - HMX390 / मात्रा - 960 वायल इम्पोटेड बैच सं. - HMX391 / मात्रा - 960 वायल इम्पोटेड बैच सं. - HMX392 / मात्रा - 960 वायल इम्पोटेड बैच सं. - HMX393 / मात्रा - 960 वायल इम्पोटेड बैच सं. - HMX394 / मात्रा - 960 वायल इम्पोटेड बैच सं. - HMX395 / मात्रा - 960 वायल इम्पोटेड बैच सं. - HMX397 / मात्रा - 960 वायल इम्पोटेड बैच सं. - HMX398 / मात्रा - 960 वायल इम्पोटेड	3 मिलि का कार्टिज	160.26	160.26	166.67 ²

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर रत्नंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) मे उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ङ.) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।

- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कर्त्ता, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन व्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिक्वी.-II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 550(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s. Eli Lilly and Company (I) Pvt. Ltd.

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price (Rs.)	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1.	Monocomponent Insulin Huminsulin 30/70 - 100 IU/ml (30% Neutral Insulin Solution & 70% Isophane Suspension Human) Anti Diabetic Each ml of 30% Neutral Insulin Solution & 70% Isophane Suspension Human contains: 100 IU Human insulin Ph. Eur. (r-DNA origin) Batch No. A790754A / Qty. 153000 Cartridge Batch No. A808267I/ Qty. 5000 Cartridge Batch No. A821705F/ Qty. 5000 Cartridge	3ml Cartridge	202.97	202.97	211.09
2.	Monocomponent Insulin Huminsulin 30/70 - 100 IU/ml (30% Neutral Insulin Solution & 70% Isophane Suspension Human) Anti Diabetic Each ml of 30% Neutral Insulin Solution & 70% Isophane Suspension Human contains: 100 IU Human insulin Ph. Eur. (r-DNA origin) Batch No. HIM651/ Qty. 21483 Vials imported Batch No. HIM679/ Qty. 960 Vials imported	10ml Vial	369.34	369.34	384.11

3.	Monocomponent Insulin Huminsulin Regular 100 IU/ml Each ml contain 100 IU Human Insulin (r-DNA origin) B. No. A791015E / Qty. 40810 Cartridges imported B. No. A813890C / Qty. 5000 Cartridges imported	3ml Cartridge	203.05	202.97	211.09
4.	Monocomponent Insulin Huminsulin Regular 100 IU/ml (Insulin Human Injection) Each ml of Insulin Human Injection contains : 100 IU Human Insulin Ph. Eur. (r-DNA Origin) Batch No. HIR156 / Qty. 960 Vials imported	10ml Vial	369.34	369.34	384.11
5.	Monocomponent Insulin Humalog Mix 25 100 IU/ml (Insulin Lispro) Each ml contain 25% Insulin Lispro and 75% Insulin Lispro Protamine suspension. 100 IU Insulin Lispro (r-DNA Origin) Batch No. A806230G/ Qty. 67850 Cartridge Imported	3ml Cartridge	357.75	357.75	372.06
6.	Monocomponent Insulin Humalog Mix 50 100IU/ml (Insulin Lispro) Each ml contain 50% Insulin Lispro and 50% Insulin Lispro Protamine Suspension. 100 IU Insulin Lispro Ph. Eur. (r-DNA Origin) Batch No. A812385A/ Qty. 5000 Cartridge Imported Batch No. A812374D/ Qty. 25045 Cartridge Imported	3ml Cartridge	357.75	357.75	372.06
7.	Monocomponent Insulin Humalog 100 IU/ml (Insulin Lispro) Each ml contain 100 IU Insulin Lispro Ph. Eur. (r-DNA origin) Batch No. A736827F / Qty. 38930 Cartridge Imported Batch No. A807812C/ Qty. 5185 Cartridge Imported Batch No. A807812A/ Qty. 34435 Cartridge Imported Batch No. A794524A/ Qty. 5000 Cartridge Imported	3ml Cartridge	357.75	357.75	372.06**
8.	Monocomponent Insulin Humalog Kwik Mix 25 Pen 100 IU/ml Each ml of 25% Insulin Lispro and 75% Insulin Lispro Protamine Suspension contains: 100 IU Insulin Lispro Ph. Eur (r-DNA origin) Batch no. A782091F/ Qty. 19585 Prefilled Pens imported Batch no. A794401J/ Qty. 4775 Prefilled Pens imported	3 ml Prefilled Kwik Pen	482.33	482.33	501.62

9.	Monocomponent Insulin Humalog Kwik Mix 50Pen-100IU/ml	3 ml Prefilled Kwik	482.33	482.33	501.62
	Each ml of 50% Insulin Lispro and 50% Insulin Lispro Protamine Suspension contains: 100 IU Insulin Lispro PH. Eur (r-DNA origin) Batch no. A784603E/ Qty. 14750 Prefilled Pens imported				
10.	Monocomponent Insulin Humalog Kwik Pen 100 IU/ml (Insulin Lispro)	3ml Prefilled Kwik Pen	482.33	482.33	501.62
	Each ml of Insulin Lispro contains: 100 IU Insulin Lispro Ph. Eur (r-DNA origin) Batch no. A797852D/ Qty. 5115 Prefilled Pens imported				
11.	Monocomponent Insulin Huminsulin NPH 100 IU/ml	3ml Cartridge	203.13	202.97	211.09
	Each ml contain 100 IU Human Insulin (r-DNA origin) B. No. A804756K/ Qty. 14700 Cartridges imported B. No. A817051E/ Qty. 5000 Cartridges imported				
12.	Monocomponent Insulin Huminsulin NPH 40 IU/ml	10ml Vial	166.40	160.26	166.67
	Each ml contain 100 IU Human Insulin (r-DNA origin) B. No. HNP042/ Qty. 960 Vials imported B. No. HNP043/ Qty. 960 Vials imported B. No. HNP044/ Qty. 960 Vials imported				
13.	Monocomponent Insulin Huminsulin Regular - 40 IU/ml (Insulin Human Injection)	10ml Vial	160.26	160.26	166.67
	Each ml of Insulin Human Injection contains: 40 IU Human Insulin Ph. Eur. (r-DNA origin) Batch no. HRE060/ Qty. 960 vials imported Batch no. HRE061/ Qty. 960 vials imported				
14.	Monocomponent Human Insulin Huminsulin 30/70 - 40 IU/ml (30% Soluble Insulin & 70% Isophane Insulin)	10ml Vial Each ml of 30% Neutral Insulin Solution & 70% Isophane Suspension Human contains: 40 IU Human Insulin Ph. Eur. (r-DNA origin) Batch No. HMX389 / Qty. 960 vials imported Batch No. HMX390 / Qty. 960 vials imported Batch No. HMX391 / Qty. 960 vials imported Batch No. HMX392 / Qty. 960 vials imported Batch No. HMX393 / Qty. 960 vials imported Batch No. HMX394 / Qty. 960 vials imported Batch No. HMX395 / Qty. 960 vials imported Batch No. HMX397 / Qty. 960 vials imported Batch No. HMX398 / Qty. 960 vials imported	160.26	160.26	166.67**

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground there from, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may add taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/ notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such a medication pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/118/2011/F/E, No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 551(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्रक्रिया, भारत सरकार के राज्यपत्र और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जूरी लां अं 637(अ) तारीख 4 जितम्बर, 1997 के स्वयं पठित औषध (कमरा नियंत्रण) आदेश, 1995 द्वारा 8 के उप नं: (1) / (2) और (4) हासा प्रदत्त राष्ट्रीय का पर्याप्त करते हुए, जीवे की सारणी के रत्नम (5) व उपरोक्त कीमत को उत्तर सारणी के रत्नम (3) से को क्रमशः सल्लाही प्राप्तिकर्त्ता में विनिर्दिष्ट पैक आकार राखित वा सारणी के रत्नम (2) में को तत्त्वानी प्रविष्टि में मिलासे नामार्टेर। इंडिया लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मिति में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, दिक्की कर/मूल्य वर्धित कर (घट) और स्थानीय कर, यदि कोई ह को उत्पाद रांशोधित चुप्रा मूल्य और रत्नम (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, इंशिक उपकरण, विनी कर/मूल्य वर्धित कर (घट), यदि कोई ह को सम्मिलित कर अधिकतम रुद्धि कीमत के रूप में रांशोधित/विनिर्मित करता है।

सारणी

क्र.सं. विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत (रु.)	अधिकतम कीमत के रूप में उत्पाद शुल्क विक्री कर/ देट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत*	
1	2	3	4	5	6
1. विटालेक्स प्लस टीआर गोलियां 30 की बोतल प्रत्येक टिकिया में बिटा-केरोटिन (प्रोविटामिन ए)-10000 आईयू विटामिन सी (एसकोरबिक ऐसिड) 300मिग्रा. विटामिन ई (डी-एलफॉ टोकोफेरोल ऐसिटेट) 100 आईयू विटामिन बी2 (रिबूफ्लेविन) 20 मिग्रा. सेलेनियम (एचवीपी* चिलेट) 50 एमसीजी जिंक (ग्लूकोनेट) 40 मिग्रा. कोपर (एचवीपी* चिलेट) 2 मिग्रा. ल्यूटिन (176 एमसीजी का जेक्सानथिन मिलाकर) 4 एमसीजी (एचवीपी = हाइड्रालायजिड वेजिटेबल प्रोटिन)	247.39	249.30	259.27"		
बैच सं. - 2244075 /मात्रा - 11081 पैक्स बैच सं. - 2235401 /मात्रा - 5319 पैक्स बैच सं. - 2244075 /मात्रा - 9500 पैक्स					

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.ओ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हो।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ङ) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।

- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कर्त्त्वी, उक्त कथित आधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उल्लिखित मूल्यों और शर्तों का वालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीरीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 551(E). —In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s. Novartis India Ltd..

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price (Rs.)	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1.	Vitalux Plus TR Tablet Each tablet contains: Beta - Carotene (Provitamin A) - 10000 IU Vit. C (Ascorbic Acid) - 300 mg Vit. E (d-alpha tocopheryl acetate) - 100 IU Vit. B2 (Riboflavin)- 20 mg Selenium (HVP* Chelate) - 50 mcg Zinc (Gluconate) - 40 mg Copper (HVP* Chelate) - 2 mg Lutein (Supplying 176 mcg of Zeaxanthin) - 4 mcg HVP - Hydrlized vegetable protein Batch no. 2244075/ Qty. 11081 packs Batch no. 2235401/ Qty. 5319 packs Batch no. 2244075/ Qty. 9500 paeks	30's Bottle	247.39	249.30	259.27

*Subject to actual payment of Government levies taxes, as applicable.

Note :

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may add taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 552(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) / (2) और (4) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स फाइज़र प्रोडोक्ट्स इंडिया प्राइवेट लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को समिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत (रु.)	अधिकतम कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/ वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत*
1	2	3	4	5	6
1.	डिपो मेडरोल 40मिग्रा. प्रत्येक वायल में मिथायल प्रेडनीसोलोन ऐसिटेट-40 मिग्रा. बेच सं. - X08842 /मात्रा - 45789 वायल बेच सं. - Y00026 /मात्रा - 202709 वायल	1 मिलि का वायल	57.78	57.78	60.09
2.	डिपो मेडरोल 80मिग्रा. प्रत्येक वायल में मिथायल प्रेडनीसोलोन ऐसिटेट-80 मिग्रा. बेच सं. - X08177 /मात्रा - 230860 वायल बेच सं. - X08980 /मात्रा - 230197 वायल बेच सं. - X10168 /मात्रा - 230274 वायल बेच सं. - X10438 /मात्रा - 221887 वायल	2 मिलि का वायल	76.05	76.05	79.09
3.	सोल्यू मेडरोल एओवी 40मिग्रा. प्रत्येक वायल में मिथायल प्रेडनीसोलोन सोडियम सक्सीनेट-40मिग्रा. बेच सं. - X09494 /मात्रा - 100084 वायल बेच सं. - X10180 /मात्रा - 143417 वायल बेच सं. - X07081 /मात्रा - 96181 वायल	1 मिलि का वायल	140.08	140.08	145.68
4.	सोल्यू मेडरोल एओवी 125मिग्रा. प्रत्येक वायल में मिथायल प्रेडनीसोलोन सोडियम सक्सीनेट-125 मिग्रा. बेच सं. - X08590 /मात्रा - 73450 वायल बेच सं. - X08990 /मात्रा - 72750 वायल	2 मिलि का वायल	266.37	266.37	277.02
5.	सोल्यू मेडरोल एओवी 500मिग्रा. प्रत्येक वायल में मिथायल प्रेडनीसोलोन सोडियम सक्सीनेट-500 मिग्रा. बेच सं. - OBFSR /मात्रा - 22610 वायल बेच सं. - OBCJM /मात्रा - 12535 वायल बेच सं. - OBJBJ /मात्रा - 23493 वायल	4 मिलि का वायल	636.97	636.97	662.45
6.	सोल्यू मेडरोल एओवी 1000मिग्रा. प्रत्येक वायल में मिथायल प्रेडनीसोलोन सोडियम सक्सीनेट-1000 मिग्रा. बेच सं. - OBFST /मात्रा - 32809 वायल बेच सं. - OBJBX /मात्रा - 32513 वायल	8 मिलि का वायल	1018.98	1018.98	1059.74

बैच सं. - OBHHY /मात्रा - 23673 वायल
बैच सं. - OBFTA /मात्रा - 18173 वायल

7.	मेडरोल 4 मिग्रा. गोलियां प्रत्येक टिकिया में मिथायल प्रेडनीसोलोन -4 मिग्रा. बैच सं. - N969B /मात्रा - 30832 पत्ता बैच सं. - N970A /मात्रा - 9984 पत्ता	10x10 का पत्ता/ब्लिस्टर	329.64	329.64	342.83
8.	मेडरोल 16 मिग्रा. गोलियां प्रत्येक टिकिया में मिथायल प्रेडनीसोलोन -16 मिग्रा. बैच सं. - P115D /मात्रा - 78420 पत्ता बैच सं. - P120A /मात्रा - 100284 पत्ता	14 का पत्ता/ब्लिस्टर	145.41	145.41	151.23"

*सरकारी उद्घाटणों/करों के वारतविक भुगतान की शर्त पर लागू है।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हो।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो यह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दादा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलैशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पारा नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ङ.) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती है तो, वे आवश्यक दरहुए अधिनियम, 1955 के राथ परिवर्त डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन व्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ज) कम्पनी तिमाही रिपोर्ट एनपीपीए जूँ प्रेषित करेगी जिसमें संबंधित विनिर्मिति उत्पाद के उत्पादन का और दरों के उत्पादकों द्वारा अन्य रक्षणों पर इस उत्पाद का कितना-कितना उत्पाद किया है। तिमाही रिपोर्ट के राथ उत्पाद में शुल्क हीन राशि सभी सामग्री के लेखाकार द्वारा प्रमाणित दिलों की एतिहासिक सौलग्न करें जिससे आमाद ही कि कम्पनी ने उत्पाद शुल्क का भुगतान किया है परन्तु राज्य से अतिरिक्त रुपरा मूल्य (एजारी) पर संदर्भ का लाभ नहीं मिला है।

[का. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

मनोष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 552(E).—In exercise of the powers conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1995 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) hereof: namely those reported by A.P.L. Power Products India Pvt. Ltd.

(1) (2)	(3)	(4)	Original Price	Revised Price	Equivalent MRP
			Excise Duty	Education Cess	Sales Tax/VAT
1. Depo Medrol 40 mg	2 ml	87.00	87.00	17.40	104.40
Each Vial contains:	Vial				
Methyl Prednisolone Acetate - 40 mg					
Batch no. X08842 / Qty. 45789 Vials					
Batch no. X00026 / Qty. 202709 Vials					
2. Depo Medrol 80 mg	2 ml	76.00	76.00	15.20	91.20
Each Vial contains:	Vial				
Methyl Prednisolone Acetate - 80 mg					
Batch no. X08177 / Qty. 230860 Vials					
Batch no. X08980 / Qty. 230197 Vials					
Batch no. X10168 / Qty. 230274 Vials					
Batch no. X10438 / Qty. 221887 Vials					
3. Solu Medrol AOV 40 mg	1 ml	140.08	140.08	28.08	168.68
Each Vial contains:	Vial				
Methyl Prednisolone Sodium Succinate - 40 mg					
Batch No. X09494 / Qty. 100084 Vials					
Batch No. X10180 / Qty. 143417 Vials					
Batch No. X07081 / Qty. 96181 Vials					

4.	Solu Medrol AOV 125 mg Each Vial contains Methyl Prednisolone Sodium Succinate - 125mg Batch no. X08590 / Qty. 72/50 Vials Batch no. X08990 / Qty. 72/50 Vials	2 ml Vial	266.37	266.37	277.02
5.	Solu Medrol AOV 500 mg Each vial contains Methyl Prednisolone Sodium Succinate - 500 mg Batch no. OBFSR / Qty. 22610 Vials Batch no. OBCJM / Qty. 12535 Vials Batch no. OBJBJ / Qty. 23493 Vials	4 ml Vial	636.97	636.97	662.45
6.	Solu Medrol AOV 1000 mg Each vial contains Methyl Prednisolone Sodium Succinate - 1000 mg Batch no. OBEST / Qty. 32809 Vials Batch no. OBJBX / Qty. 32513 Vials Batch no. OBHHY / Qty. 33673 Vials Batch no. OBFTA / Qty. 18173 Vials	8 ml Vial	1018.98	1018.98	1059.74
7.	Medrol 4 mg Tablet Each tablet contains Methyl Prednisolone - 4 mg Batch no. N969B Qty. 30832 Strips Batch no. N970A Qty. 9984 Strips	10x10's Strip/Blister	329.64	329.64	342.83
8.	Medrol 16 mg Tablet Each tablet contains Methyl Prednisolone - 16 mg Batch no. P115D / Qty. 78420 Strips Batch no. P120A / Qty. 100284 Strips	14's Strip/Blister	145.41	145.41	151.23"

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may add taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.

- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company in the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[P.S./118/2011/F/P, No. 8/273/95-D.P.C.O.P.P.A-Div.-II]

MANISH GUJRAL, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, १० मार्च, २०११

का.आ. 553(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण विभाग भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी करो अंत 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के अनुसार पठित औषध (कीमत नियन्त्रण) आदेश, 1995 जो ऐरा 8 के उप पैरा (1) / (2) और (4) द्वारा प्रदत्त शक्तिकाल अनुसार करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के रत्नम (3) में की क्रमशः तत्पाद शुल्कियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्थानी प्रविष्टि में मैसर्स विम एंड एस प्राइवेट लिमिटेड द्वारा निर्भित/आयतित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मुद्रा देने कर (पिट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को भाड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कोम्पनी द्वारा उत्पाद शुल्क शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्द्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

अदेश

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत (रु.)	अधिकतम कीमत सहित समतुल्य उत्पाद शुल्क अधिकतम विक्री कर/ खुदरा कीमत/ वेट और स्थानीय कर को दोहराकर (रु.)	सभी करो
1	2	3	4	5	6
"1.	डायबोवेट ऑयन्टमेन्ट प्रत्येक ग्राम में कैल्शिपोटरियोल (हाइड्रेट के समान)-50 एमसीजी	15 ग्राम की ट्यूब	737.49	744.51	774.29

बिटामिथाजोन डाईप्रोपियोनेट-0.5 मिग्रा.
बैच सं. - EE4648 /मात्रा - 20000 ट्यूब

*सरकारी उद्घरणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू है।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.ओ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ङ.) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होंगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होंगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[का. सं./118/2011/वि/का. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 553(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s. Win Medicare Pvt. Ltd.

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price (Rs.)	Retail Price without Excise Duty and Sales Tax / VAT (Rs.)	Equivalent MRP* (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1.	Daivobet Ointment Each gm contains Calcipotriol(as Hydrate) 50mcg Betamethasone Dipropionate 0.5mg Batch No. EL4648 / Qty. 20000 tubes	15gm Tube	737.49	744.51	774.29*

*Subject to actual payment of Government levies/taxes as applicable

Note :

- The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strengths and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- The companies / manufacturers may add'l. taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act 1940.
- The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/113/2011/F/E, No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 554(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) / (2) और (4) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्थानी प्रविष्टि में मैसर्स सेनोफी एवन्टिस द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

सारणी

क्र.सं. विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत (रु.)	अधिकतम कीमत सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत*	
1	2	3	4	5	6
1. इन्सुलिन बेरसल प्रत्येक मिलि में एच-इन्सुलिन (रिकम्बीनेन्ट डीएनए ऑरिजिन 300 आईयू/3 मिलि) वेच सं. - OF036A /मात्रा - 1500 कार्टिज	3 मिलि की कार्टिज	—	200.01	208.01*	

*सरकारी उद्यगहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर रत्नं (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.ओ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वह तब में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को लीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ङ.) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होंगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।

- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कर्त्ता विनिर्मिति की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन व्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 554(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s. Sanofi Aventis.

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price (Rs.)	Retail Price without Excise Duty, Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Equivalent MRP* of all taxes (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1.	Insu man Basal Each ml contains H-Insulin (Recombinant DNA origin 300 IU/3ml) Batch No. OF036A / Qty. 1500 Cartridges	3ml Cartridge	--	200.01	208.01**

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may add taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.

- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 555(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक भंत्रालय द्वारा जारी को ० आ० 637(अ) तारीख ४ सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा ८ के उप पैरा (1) / (2) और (4) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स बायोकोन लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और रक्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

सारणी

क्र.सं. विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत (रु.)	अधिकतम कीमत उत्पाद शुल्क विक्री कर/ रक्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत*
१. रिकम्बीनेन्ट ह्यूमन इन्सुलिन इन्जैक्शन इन्सूजन-आर (रेगूलर) इन्सुलिन इन्जैक्शन, बायफेसिक आइसोफेन, (ह्यूमन इन्सुलिन आर-डीएनए ऑरिजिन) ह्यूमन इन्सुलिन पीएच. ईयूआर 40 आईयू/मिलि एम-क्रेसोल 0.25% डब्ल्यू/वी	10 मिलि का वायल	113.99	135.12	145.55

2.	रेकम्पीनेन्ट ह्यूमन इन्सुलिन इन्जैक्शन इन्सुजन-30/70 इन्सुलिन इन्जैक्शन, बायफैरिंग अर्टिप्रॉफ (ह्यूमन इन्सुलिन आर-डीएनए असिटिनमिन) आइसोफेन इन्सुलिन इन्जैक्शन रेटेन्शन इन्जैक्शन (70%) ह्यूमन इन्सुलिन पीएच, ईयूआर 40 इन्जैक्शन गेल एम-क्रेसोल 0.16% डब्ल्यू/दी फ्नोल 0.065% डब्ल्यू/दी	10 ग्रॅम : 100 लाल	118.57	135.18	146.86
3.	रेकम्पीनेन्ट ह्यूमन इन्सुलिन इन्जैक्शन इन्सुजन एन (एनपीएच) इन्सुलिन इन्जैक्शन, बायफैसिक आरएनए (ह्यूमन इन्सुलिन आर-डीएनए असिटिनमिन) ह्यूमन इन्सुलिन पीएच, ईयूआर 40 इन्जैक्शन गेल एम-क्रेसोल 0.16% डब्ल्यू/दी फ्नोल 0.065% डब्ल्यू/दी	10 ग्रॅम : 100 लाल	117.68	135.22	146.86
4.	रेकम्पीनेन्ट ह्यूमन इन्सुलिन इन्जैक्शन इन्सुजन-50:50 इन्सुलिन इन्जैक्शन, बायफैसिक आरएनए ह्यूमन इन्सुलिन आर-डीएनए असिटिनमिन ह्यूमन इन्सुलिन पीएच, ईयूआर 20 इन्जैक्शन गेल प्रोत्यूबल इन्सुलिन 20 आईयू/मिलि फ्रेस्टालाइन इन्सुलिन 20 आईयू/मिलि एटाक्रेसोल 0.16% डब्ल्यू/दी फ्नोल 0.065% डब्ल्यू/दी	10 ग्रॅम : 100 लाल	121.24	135.24	146.86
5.	रेकम्पीनेन्ट ह्यूमन इन्सुलिन इन्जैक्शन इन्सुजन-आर (रेगूलर) इन्सुलिन इन्जैक्शन, बायफैसिक आरएनए ह्यूमन इन्सुलिन आर-डीएनए असिटिनमिन ह्यूमन इन्सुलिन पीएच, ईयूआर 100 इन्जैक्शन गेल एम-क्रेसोल 0.25% डब्ल्यू/दी	10 ग्रॅम : 100 लाल	274.36	318.42	343.00
6.	रेकम्पीनेन्ट ह्यूमन इन्सुलिन इन्जैक्शन इन्सुजन-30/70 इन्सुलिन इन्जैक्शन, बायफैरिंग अर्टिप्रॉफ ह्यूमन इन्सुलिन आर-डीएनए असिटिनमिन ह्यूमन इन्सुलिन इन्जैक्शन रेटेन्शन इन्जैक्शन (70%) ह्यूमन इन्सुलिन पीएच, ईयूआर 100 आइयू/मिलि एम-क्रेसोल 0.16% डब्ल्यू/दी फ्नोल 0.065% डब्ल्यू/दी	10 ग्रॅम : 100 लाल	274.40	316.58	341.16

रिकम्बीनेन्ट ह्यूमन इन्सुलिन इन्जैक्शन इन्सुजन एन (एनपीएच) इन्सुलिन इन्जैक्शन, बायफेसिक आइसोफेन, (ह्यूमन इन्सुलिन आर-डीएनए ऑरिजिन) ह्यूमन इन्सुलिन पीएच. इंयूआर 100 आईयू/मिलि एम-क्रेसोल 0.16% डब्ल्यू/वी फेनोल 0.065% डब्ल्यू/वी	10 मिलि का वायल	274.46	318.52	343.11
४. रिकम्बीनेन्ट ह्यूमन इन्सुलिन इन्जैक्शन इन्सुजन-50.50 इन्सुलिन इन्जैक्शन, बायफेसिक आइसोफेन (ह्यूमन इन्सुलिन आर-डीएनए ऑरिजिन) ह्यूमन इन्सुलिन पीएच. इंयूआर 100 आईयू/मिलि (सोल्व्यूबल इन्सुलिन 50 आईयू/मिलि और क्रिस्टालाइन इन्सुलिन 50 आईयू/मिलि) मेटाक्रेसोल 0.16% डब्ल्यू/वी फेनोल 0.065% डब्ल्यू/वी	10 मिलि का वायल	274.44	318.50	343.09"

सरकारी उद्घाटनों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट

- (अ) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और रक्षानीय कर को समिक्षित कर ज्ञात (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हो।
- (ख) कम्पनियों/विनिर्गता केवल तभी कर जोड सकते हैं यदि उन्होंने स्तर (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार की वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना धूहिए।
- (ग) उपरोक्त की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, उब तक कम्पनियों इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पार नहीं जाती उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत हैं, लागू होते हैं।
- (घ) उक्त उक्त विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कानून विनिर्मिति के उच्चतम में किसी भी वदलाव के हिए एनपीपीए के लिये विनिर्मिति वूद सूचना के साथ स्थान प्राप्तिकरी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ङ) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होंगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कोमल सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं हारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती है तो, वे आवश्यक वर्तुएँ अधिनियम, 1955 के राय पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन व्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[का. सं.118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपीएनपीपीए डिबी.-II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 555(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 5 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof: manufactured/imported by M/s. Biocon Ltd.

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price (Rs.)	Retail Price without Excise Duty and Local Tax, Sales Tax/VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Equivalent MRP* of all taxes (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1.	Recombinant Human Insulin inj. Insugen - R (Regular) Insulin Injection, Biphasic Isophane, (Human Insulin rDNA origin) Human Insulin ph. Eur., - 40 IU/ml m-Cresol - 0.25% w/v	10ml Vial	113.99	135.12	145.55
2.	Recombinant Human Insulin inj. Insugen - 30/70 Insulin inj., Biphasic Iso., (Human Insulin rDNA origin) Isophane Insulin inj. ph. Euro., (70%) Human Insulin ph. Eur., - 40 IU/ml m-Cresol - 0.16% w/v Phenol - 0.065% w/v	10ml Vial	118.57	135.18	145.62

3.	Recombinant Human Insulin inj. Insugen - N (NPH) Insulin inj., Biphasic Iso., (Human Insulin rDNA origin) Human insulin ph. Eur., - 40 IU/ml m-Cresol - 0.16% w/v Phenol - 0.065% w/v	10ml Vial	117.08	135.22	145.66
4.	Recombinant Human Insulin inj. Insugen - 50:50 Insulin inj., Biphasic Iso., (Human Insulin rDNA origin) Human insulin ph. Eur., - 40 IU/ml (Soluble insulin 20 IU/ ML and Crystalline Insulin 20 IU/ML) Metacresol - 0.16% w/v Phenol - 0.065% w/v	10ml Vial	121.24	135.24	145.68
5.	Recombinant Human Insulin inj. Insugen - R (Regular) Insulin Injection, Biphasic Isophane. (Human Insulin rDNA origin) Human Insulin ph. Eur., - 100 IU/ml m-Cresol - 0.25% w/v	10ml Vial	274.36	318.42	343.00
6.	Recombinant Human Insulin inj. Insugen - 30/70 Insulin inj., Biphasic Iso., (Human Insulin rDNA origin) Isophane Insulin inj. ph. Euro.. (70%) Human Insulin ph. Eur., - 100 IU/ml m-Cresol - 0.16% w/v Phenol - 0.065% w/v	10ml Vial	274.40	316.58	341.02
7.	Recombinant Human Insulin inj. Insugen - N (NPH) Insulin inj., Biphasic Iso., (Human Insulin rDNA origin) Human insulin ph. Eur., - 100 IU/ml m-Cresol - 0.16% w/v Phenol - 0.065% w/v	10ml Vial	274.46	318.52	343.11
8.	Recombinant Human Insulin inj. Insugen - 50:50 Insulin inj., Biphasic Iso., (Human Insulin rDNA origin) Human insulin ph. Eur., - 100 IU/ml (Soluble Insulin 50 IU/ ML and Crystalline Insulin 50 IU/ML) Metacresol - 0.16% w/v Phenol - 0.065% w/v	10ml Vial	274.44	318.50	343.09

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail rates in column no. (6) (inclusive of excise duty, VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength. The companies cannot claim exemption on this ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

(b) The companies / manufacturers may add taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the same (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO. If any different packing material used or different drug delivery systems or any other circumstances forms claimed, the retail price rates specified in Column No. 5 above, shall stand valid unless the companies approach the NPPA for specific price approval in such situations.

(c) The manufacturer and marketing company shall obtain the above said formulation shall be received by the competent Authority for any change in the same with written prior intimation to the concerned authority.

(d) The manufacturer and marketing company shall obtain the above said formulation shall be received by the competent Authority for any change in the same with written prior intimation to the concerned authority.

(e) The prices/revised prices shall be notified under sub para 14(1) of DPCO or revised under sub-paragraph (3) of para 14(1) of DPCO. The prices fixed/notified hereinabove shall be rapidly implemented by the manufacturer and in compliance of conditions for setting up of price ceiling.

(f) The manufacturer or marketing company shall, within 15 days of receipt of the notification, deposit overcharged amount in the interest under the provisions of the ECA Act, 1953.

(g) The manufacturer or marketing company shall, within 15 days of receipt of the notification, deposit overcharged amount in the interest under the provisions of the ECA Act, 1953.

239

कांगड़ा (३३७)।—गांगड़ा औषध मूल्य नियोजन
लाई ३३७ (अ) तारोख ४ सितम्बर १९८८ को
दिन वारा प्रदत्त शर्तों
कीमत ३३७ वर्षीय रुपये (३) में की क्रमशः नियोजन
के अनुसार नियोजन का उत्तिष्ठित तैयार राशि
में दी जानी वाली अधिक मूल्य तिकी कर/मुद्रा
खुल्ला (३३७) विनि लाभामत
काई है जो अप्राप्ति कर अधिकतम खुदरा की

सारणी

संख्या/ प्रत्येक	पैक आकार	वर्तमान कीमत (रु.)	अधिकतम कीमत सहित उत्पाद शुल्क बिक्री कर/ खुदरा कीमत* वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)
	3	4	5	6
1. स्प्रोफ्लोक्सीन इन्जैक्शन प्रत्येक 100 मिलि में रिप्रोफ्लोक्सीन-200 मिग्रा. सोडियम क्लोराइड-900 मिग्रा.	100 मिलि नॉन पीवीसी बेग ईंवीओएच/ऑक्सीजन बेरियर प्रोपर्टी और बेग पर दो पोर्ट सहित	---	37.92	40.85
2. स्प्रोफ्लोक्सीन इन्जैक्शन प्रत्येक 100 मिलि में रिप्रोफ्लोक्सीन-200 मिग्रा. सोडियम क्लोराइड-900 मिग्रा.	100 मिलि नॉन पीवीसी बेग बेग पर दो पोर्ट सहित	---	30.88	33.26
3. मेट्रोनिडाजोल इन्जैक्शन प्रत्येक 100 मिलि में मेट्रोनिडाजोल-500 मिग्रा.	100 मिलि नॉन पीवीसी बेग ईंवीओएच/ऑक्सीजन बेरियर प्रोपर्टी और बेग पर दो पोर्ट सहित	---	37.80	40.72
4. मेट्रोनिडाजोल इन्जैक्शन प्रत्येक 100 मिलि में मेट्रोनिडाजोल-500 मिग्रा.	100 मिलि नॉन पीवीसी बेग बेग पर दो पोर्ट सहित	---	30.76	33.13"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर रत्नम (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती। जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.ओ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने रत्नम (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिदार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।

- (ङ.) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के उद्देश नव आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होती है। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं (एवं आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्दिष्टि पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1955 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्दिष्टि या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दशाये उक्त आवश्यक रूप से लागू करनी होती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपी-ओडी, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां. सं. 118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी-11]

मनीष गोस्वामी, उप सिद्धेश्वर

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 556(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s Claris Lifesciences.

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price (Rs.)	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
	Ciprofloxacin Injection Each 100 ml contains Ciprofloxacin - 200 mg Sodium Chloride - 900 mg	100 ml Non-PVC bag with EVOH / oxygen barrier properties and two ports on bag	--	37.92	40.85
2.	Ciprofloxacin Injection Each 100 ml contains Ciprofloxacin - 200 mg Sodium Chloride - 900 mg	100 ml Non-PVC bag with two ports on bag	--	30.88	33.26

APPENDIX 2. FORMULATIONS OF THE EQUATIONS OF MOTION FOR THE VARIOUS MODELS. IN THE EQUATION FOR $\dot{\theta}_1$ THERE IS ANY UNKNOWN WHICH IS THE POSITION OF THE CENTER OF MASS OF THE PLATE IN THE x -DIRECTION. THIS IS DETERMINED BY THE EQUATION

and the packing material used or different drug dosage forms of the same drug. The price changes in the retail prices of specimens of different brands of the same drug, the companies approaches NPPs to negotiate price adjustments.

1. The Marketing company for the above said formulation shall be required to obtain prior approval from the competent Authority for any change in the position of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.

3. prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.

the prices fixed/ notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be
authorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status
compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act.

manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, as read with the EC Act, 1955.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 557(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) / (2) और (4) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स आर.पी.जी. लाइफ साइंसेस लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को समिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

सारणी

क्र.सं. विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत (रु.)	अधिकतम कीमत सहित समतुल्य उत्पाद शुल्क अधिकतम बिक्री कर/ खुदरा कीमत* वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य
1	2	3	4	5
"1. मिनिलेक्टोन फोर्ट गोलियां प्रत्येक लिपित टिकिया में स्प्रिनोलेक्टोन-25 मिग्रा. फ्रूसामइड-40 मिग्रा.	10 का एएल_पीवीसी ब्लिस्टर	---	18.64	20.08"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू है।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को समिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.ओ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) सायाग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष स्थग के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ङ) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होंगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।

- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 557(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s RPG Life Sciences Limited.

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price (Rs.)	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
“1.	Minilactone Forte Tablet Each coated Tablet contains Spironolactone -25mg Frusemide -40 mg	10's Al_PVC Blister	--	18.64	20.08”

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.

- (c) For different packing material used in different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail price as specified in Column No. 5 above shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 558(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) / (2) और (4) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स वोकार्ड लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

सारणी

क्र.सं. विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत (रु.)	अधिकतम कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/ वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत*	
1	2	3	4	5	6
'''1. वोस्यूलिन आर 40 आईयू प्रत्येक मिलि आइसोफेन स्पेन्सन में ह्यूमन इन्सुलिन 40 आईयू	10 मिलि का वायल	120.08	135.12	145.55	

	एम क्रेसोल - 0.25% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान)	10 मिलि का वायल	120.10	135.22	145.66
2.	वोस्यूलिन 40 आईयू प्रत्येक मिलि आइसोफेन सर्पेन्सन में ह्यूमन इन्सुलिन 40 आईयू एम क्रेसोल - 0.25% डब्ल्यू/वी फेनोल - 0.065% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान)	10 मिलि का वायल	120.10	135.24	145.68
3.	वोस्यूलिन 50/50 प्रत्येक मिलि में ह्यूमन इन्सुलिन 40 आईयू (50% सोल्यूबल इन्जैक्शन और 50% आइसोफेन इन्सुलिन इन्जैक्शन) एम क्रेसोल - 0.16% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान) फेनोल - 0.065% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान)	10 मिलि का वायल	120.10	135.24	145.68
4.	वोस्यूलिन 30/70 प्रत्येक मिलि में ह्यूमन इन्सुलिन 40 आईयू (30% सोल्यूबल इन्जैक्शन और 70% आइसोफेन इन्सुलिन इन्जैक्शन) एम क्रेसोल - 0.16% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान) फेनोल - 0.065% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान)	10 मिलि का वायल	120.10	135.18	145.62
5.	वोस्यूलिन एन 100 आईयू प्रत्येक मिलि आइसोफेन सर्पेन्सन में ह्यूमन इन्सुलिन 100 आईयू एम क्रेसोल - 0.16% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान) फेनोल - 0.065% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान)	3 मिलि का कार्टिज़ कॉच की बॉल सहित	133.12	145.54	156.78
6.	वोस्यूलिन आर 100 आईयू प्रत्येक मिलि आइसोफेन सर्पेन्सन में ह्यूमन इन्सुलिन 100 आईयू एम क्रेसोल - 0.25% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान)	3 मिलि का कार्टिज़ कॉच की बॉल सहित	133.10	144.22	155.35
7.	वोस्यूलिन 50/50 प्रत्येक मिलि में ह्यूमन इन्सुलिन 100 आईयू (50% सोल्यूबल इन्जैक्शन और 50% आइसोफेन इन्सुलिन इन्जैक्शन) एम क्रेसोल - 0.16% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान) फेनोल - 0.065% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान)	3 मिलि का कार्टिज़ कॉच की बॉल सहित	134.34	145.54	156.78

8.	वोस्यूलिन 30/70 प्रत्येक मिलि में ह्यूमन इन्सुलिन 100 आईयू (30% सोल्यूबल इन्जैक्शन और 70% आइसोफेन इन्सुलिन इन्जैक्शन) एम क्रेसोल - 0.16% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान) फेनोल - 0.065% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान)	3 मिलि का कार्टिज़ कॉच की बॉल सहित	134.34	145.54	156.78
9.	वोस्यूलिन एन डिस्पोजेबल पेन प्रत्येक मिलि आइसोफेन सस्पेन्सन में ह्यूमन इन्सुलिन 100 आईयू एम क्रेसोल - 0.16% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान) फेनोल - 0.065% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान)	3 मिलि का कार्टिज़ डिस्पोजेबल पेन सहित	225.24	237.68	256.03
10.	वोस्यूलिन आर डिस्पोजेबल पेन प्रत्येक मिलि में ह्यूमन इन्सुलिन 100 आईयू एम क्रेसोल - 0.25% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान)	3 मिलि का कार्टिज़ डिस्पोजेबल पेन सहित	225.26	236.38	254.63
11.	वोस्यूलिन 50/50डिस्पोजेबल पेन प्रत्येक मिलि में ह्यूमन इन्सुलिन 100 आईयू (50% इन्सुलिन ह्यूमन न्यूट्रल और 50% आइसोफेन इन्सुलिन इन्जैक्शन) एम क्रेसोल - 0.16% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान) फेनोल - 0.065% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान)	3 मिलि का कार्टिज़ डिस्पोजेबल पेन और कॉच की बॉल सहित	226.48	237.68	256.03
12.	वोस्यूलिन 30/70डिस्पोजेबल पेन प्रत्येक मिलि में ह्यूमन इन्सुलिन 100 आईयू (30% इन्सुलिन ह्यूमन न्यूट्रल और 70% आइसोफेन इन्सुलिन इन्जैक्शन) एम क्रेसोल - 0.16% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान) फेनोल - 0.065% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान)	3 मिलि का कार्टिज़ डिस्पोजेबल पेन और कॉच की बॉल सहित	226.48	237.68	256.03"

*सरकारी लगभग/कंपनी के वार्तविक भुगतान की शर्ते पर लागू है।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के लिए पर उत्काद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दाया नहीं कर सकती, जब तक उसी छूट के लिये सरकार, राज्यों निप्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ङ.) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्त लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां. सं.118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 558(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s. Wockhardt Ltd.

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price	Retail Price without Excise Duty, Sales Tax /VAT and Local Tax, if any	Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
“1.	Wosulin R 40 IU Each ml Isophane suspension contain Human Insulin - 40 IU M- Cresol 0.25% w/v (as preservative)	10ml Vial	120.08	135.12	145.55

Item No.	Product Name	Volume	Strength	Preservative
1.	Humalog® (R) (Lantus® (R))	1ml	100IU/ml	None
2.	Humalog® (R) (Lantus® (R))	1ml	100IU/ml	None
3.	Humalog® (R) (Lantus® (R))	1ml	100IU/ml	None
4.	Humalog® (R) (Lantus® (R))	1ml	100IU/ml	None
5.	Humalog® (R) (Lantus® (R))	1ml	100IU/ml	None
6.	Humalog® (R) (Lantus® (R))	1ml	100IU/ml	None
7.	Humalog® (R) (Lantus® (R))	1ml	100IU/ml	None
8.	Winstin N Dispo Pen	3ml Carton	100IU/ml	237.68
	Each may contain		with Disperin®	33.33
	insulin Human USP 100IU		Pet.	
	Metformin USP 0.16% w/v preservative			
	Phenylephrine HCl 0.05% w/v preservative			
9.	Winstin N Dispo Pen	3ml Carton	100IU/ml	237.68
	Each may contain		with Disperin®	33.33
	insulin Human USP 100IU		Pet.	
	Metformin USP 0.16% w/v preservative			
	Phenylephrine HCl 0.05% w/v preservative			

10.	Wosulin R Dispo Pen Each ml contain Insulin Human USP 100IU M-cresol USP 0.25% w/v preservative	3ml Cartridge with Disposable Pen	225.26	236.38	254.63
11.	Wosulin 50/50 Dispo Pen Each ml contain Insulin Human USP 100IU (50% Insulin Human neutral and 50% Isophane Insulin) M-cresol USP 0.16% w/v preservative Phenol IP 0.065% w/v preservative	3ml Cartridge with Disposable Pen & Glass Ball	226.48	237.68	256.03
12.	Wosulin 30/70 Dispo Pen Each ml contain Insulin Human USP 100IU (30% Insulin Human neutral and 70% Isophane Insulin) M-cresol USP 0.16% w/v preservative Phenol IP 0.065% w/v preservative	3ml Cartridge with Disposable Pen & Glass Ball	226.48	237.68	256.03**

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may add taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 559(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 3 के उप पैरा (1) / (2) और (4) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्त्वानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्त्वानी प्रविष्टि में मैसर्स रेकिट बेनकाइजर (इंडिया) लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

सारणी

क्र.सं. विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत (रु.)	अधिकतम कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/ वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	सभी करों सहित समनुच्य अधिकतम खुदरा कीमत/ वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	
1	2	3	4	5	6
1. डिटोल एंटीसेप्टिक लिकिच्ड प्रत्येक मिलि में क्लोरोक्सीलेनोल - 4.8% डब्ल्यू/वी ट्रिपिनियोल - 9.0% वी/वी एल्कोहॉल एब्सोल्यूट (डिनेच्यूरड) - 13.1% वी/वी	12x50 मिलि कांच की बोतल	120.80	127.86	137.73	
2. डिटोल एंटीसेप्टिक लिकिच्ड प्रत्येक मिलि में क्लोरोक्सीलेनोल - 4.8% डब्ल्यू/वी ट्रिपिनियोल - 9.0% वी/वी एल्कोहॉल एब्सोल्यूट (डिनेच्यूरड) - 13.1% वी/वी	12x100 मिलि कांच की बोतल	190.98	203.42	219.12	

3.	डिटोल एंटीसेप्टिक लिकिवड प्रत्येक मिलि में क्लोरोक्सीलेनोल - 4.8% डब्ल्यू/वी ट्रिपिनियोल - 9.0% वी/वी एल्कोहॉल एब्सोल्यूट (डिनेच्यूरड) - 13.1% वी/वी	12x200 मिलि कांच की बोतल	331.08	353.79	381.10
4.	डिटोल एंटीसेप्टिक लिकिवड प्रत्येक मिलि में क्लोरोक्सीलेनोल - 4.8% डब्ल्यू/वी ट्रिपिनियोल - 9.0% वी/वी एल्कोहॉल एब्सोल्यूट (डिनेच्यूरड) - 13.1% वी/वी	12x500 मिलि कांच की बोतल	734.60	787.40	848.19
5.	डिटोल एंटीसेप्टिक लिकिवड प्रत्येक मिलि में क्लोरोक्सीलेनोल-4.8% डब्ल्यू/वी ट्रिपिनियोल - 9.0% वी/वी एल्कोहॉल एब्सोल्यूट (डिनेच्यूरड) - 13.1% वी/वी	12x5 लिटर एचडीपीई प्लास्टिक का जार वाइड माउथ कैप सहित	6671.84	7276.46	7838.20"

*सरकारी उद्यग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.ओ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ङ.) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होंगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होंगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां. सं.118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 559(E).—In exercise of the powers conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 1 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 2010 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the price as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Tax/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof, manufactured/imported by M/s. Reckitt Benckiser (India) Limited:

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Pack	Existing Retail Price (Rs.)	Retail Price without Excise Duty (Rs.)	Retail Price inclusive of excise duty, Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1.	Dettol Antiseptic Liquid Each ml Contains Chloroxylenol-4.8% w/v Terpineol-9.0% v/v Alcohol Absolute (Denatured)-13.1% v/v	12ml Glass Bottle	120.80	127.86	139.38
2.	Dettol Antiseptic Liquid Each ml Contains Chloroxylenol-4.8% w/v Terpineol-9.0% v/v Alcohol Absolute (Denatured)-13.1% v/v	12x10ml Glass Bottle	190.98	203.42	219.12
3.	Dettol Antiseptic Liquid Each ml Contains Chloroxylenol-4.8% w/v Terpineol-9.0% v/v Alcohol Absolute (Denatured)-13.1% v/v	12x20ml Glass Bottle	331.08	353.79	381.10

Terbutaline Liquid	12x500ml	734.60	787.40	848.19
Terbutaline	Glass Bottle			
Terbutaline 0.2% w/v				
Terbutaline 0.2% w/v				
Terbutaline (Terbutaline)-13.1% v/v				
Terbutaline Liquid	12x5 Litre	6671.84	7276.46	7838.20**
Terbutaline	HDPE Plastic			
Terbutaline 0.2% w/v	Jar Wide Mouth Cap			
Terbutaline 0.2% w/v				
Terbutaline (Terbutaline)-13.1% v/v				

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may add taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 560(अ).—जबकि भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय के संकल्प सं. 33/7/97—पी ऑई—। तारीख 29 अगस्त, 1997 द्वारा राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण की स्थापना, अन्य बातों के साथ प्रपुज औषधियों तथा विनिर्मितियों मूल्य निर्धारित करने और उनमें यदि कोई परिवर्तन हैं तो उन्हें अधिसूचित करने, अनियंत्रित औषधों और विनिर्मितियों के मूल्यों को मॉनिटर करने और औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश के प्रावधानों का कार्यान्वयन करने के लिए, की गई थी।

2. जबकि रसायन और उर्वरक मंत्रालय ने स. का.आ. 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 द्वारा औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 1995 (डीपीसीओ, 1995) के पैरा 26 के अनुसरण में और तदुपरान्त केन्द्रीय सरकार की ओर से राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण द्वारा प्रयुक्त की जाने वाली डीपीसीओ, 1995 के विशेषिकृत पैरों के सम्बन्ध में शक्तियां प्रत्यायोजित की थी।

3. जबकि राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण नियमित रूप से ओ आर जी – आई एम एस में उपलब्ध मूल्य पर आँकड़ों के आधार पर अनियंत्रित (गैर-अनुसूचित) विनिर्मितियों के मूल्यों का अनुश्रवण करता है उपलब्ध सूचना से ऐसा देखा गया है कि मैसर्स पीरामल हेल्थकेयर लिमिटेड (अब मैसर्स एबोट हेल्थकेयर प्राइवेट लिमिटेड) द्वारा उत्पादित गारडेनल सिरप के विनिर्मिति के 60 मिलि पैक के मूल्य में अगस्त 2007 से अगस्त 2008 की अवधि के दौरान 10% से अधिक की वृद्धि हुई। सम्बन्धित कम्पनी को इसके सम्बन्ध में ऐसी मूल्य-वृद्धि के लिए कारण प्रत्यक्षता करने के निर्देश दिए गए थे। इस कार्यालय द्वारा कई बार पत्र-व्यवहार के बाद भी कम्पनी किसी भी प्रकार का उत्तर देने में असफल रही। किसी अन्य आँकड़े या कम्पनी से किसी औचित्य की अनुपस्थिति में और उपलब्ध सूचना के आधार पर पाया गया कि सम्बन्धित वर्ष के दौरान उक्त कथित विनिर्मिति पैक के लिए 10% से ज्यादा की मूल्य-वृद्धि अनुचित और लोकहित के विरुद्ध थी क्योंकि यह उपभोक्ताओं पर विना पर्याप्त औचित्य के अतर्कसंगत भार डालती है।

4. तदुपरान्त राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी किए गए आदेश सं. का.आ. 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 10 और 11 के उपपैरा (ख) के अधीन प्रत्यायोजित शक्तियों का प्रयोग करते हुए, यह समाधान हो जाने पर कि लोकहित में ऐसा करना आवश्यक है, नीचे दिए गए लाईंगों के अनुसार मैसर्स पीरामल हेल्थकेयर लिमिटेड (अब मैसर्स एबोट हेल्थकेयर प्राइवेट लिमिटेड) द्वारा उत्पादित निम्नलिखित विनिर्मिति के पैकों में से प्रत्येक के उत्पाद शुल्क आदर स्थानीय शुल्क, यदि कोई हो, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा मूल्य अधिसूचित करती है, जैसा कि निम्न विवरण में दिया गया है—

सारणी

क्र.सं. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम खुदरा मूल्य (उत्पाद शुल्क* और रथानीय कर सहित)	(रु.)
1 गारडेनल सिरप	फैनोबै लिटर्स, २० लिटर	१०० मिलि	३९.६०"	5

*उत्पाद शुल्क वाले रथानीय कर के उत्पादित मूल्य

5. उक्त सारिलखित विनिर्मिति पैक ले दिए गए हैं, उत्पाद शुल्क मूल्य, मैसर्स पीरामल हेल्थकेयर लिमिटेड (अब मैसर्स एबोट हेल्थकेयर प्राइवेट लिमिटेड), आर डॉक्टर्स एबोट एवं एबोट के पैरा १५ के प्रावधानों के अनुसार प्रपत्र V वी मूल्य सूची जारी करते हुए इस आदेश की प्राप्ति के अनुसार उत्पाद शुल्क करना होगा।

6. एक या दोनों कम्पनियों का उक्त अनुबद्ध समय के भीतर उपर्युक्त अनुसार निर्धारित अधिकतम खुदरा मूल्य को लागू करने में असफल रहना आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन डिसी और अन्य सार्वत्रिक कार्यवाहियों के साथ डीपीसीओ, 1995 के पैरा 13 के अधीन अधि-प्रभारित राशि की वस्तुओं के लिए कार्यवाही को आकर्षित करेगा।

7. उक्त अधिकृत विनियमिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनियमिति के द्वारा अनुकरण विधान द्वारा दिये गये विवरों भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से लातपालम पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।

8. उक्त कथित विनियमिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी संयुक्त एवं पृथक रूप से इस आदेश एवं इसमें उक्त उल्लिखित शर्तों के अनुपालन के लिए उत्तरदायी होगी।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 20(301)/2010/एनपीपीए-डिवी.-IV]

जी. एस. साहु, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 560(E).—Whereas the National Pharmaceutical Pricing Authority was established vide the Resolution of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers No. 33/7/97-PI.I dated 29th August, 1997 inter alia, to fix prices and notify the changes therein, if any, of bulk drug and formulations, monitor the prices of decontrolled drugs and formulations and oversee the implementation of the provisions of the Drugs (Price Control) Order.

2. Whereas the Ministry of Chemicals and Fertilizers vide S.O. 637(E) dated 4th September, 1997 in pursuance of paragraph 26 of the Drugs (Price Control) Order, 1995 (DPCO, 1995) and thereafter delegated the powers in respect of specified paragraphs of the DPCO, 1995 to be exercised by the National Pharmaceutical pricing Authority on behalf of the Central Government.

3. Whereas the National Pharmaceutical Pricing Authority monitors the prices of decontrolled (non-scheduled) formulations on the basis of data on price available in ORG IMS on regular basis and wherein, from the data obtained from ORG-IMS it was observed that price of Gardenal Syrup 60ml formulation pack manufactured by M/s Piramal Healthcare Ltd. (now M/s Abbott Health Care Pvt. Ltd.) increased by more than 10% during the period from August 2007 to August 2008. The concerned company was therefore directed to furnish the reasons for such price increase in pursuance thereof. The reply from the company was examined and it was observed that the price increase by more than 10% during the relevant year, for the above said formulation pack, was unjustified and against public interest in as much as it puts an unreasonable burden on the consumers without sufficient justification.

4. Now, therefore, in exercise of the powers delegated under sub-para (b) of Para 10 and 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995 vide S.O. No. 637(E) dated 4th September 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and thereafter, the National Pharmaceutical Pricing Authority being satisfied that it is necessary in the public interest so to do, hereby notifies the maximum retail price including excise duty and local taxes, of the following formulation pack manufactured by M/s. Piramal Healthcare Ltd. (now M/s Abbott Health Care Pvt. Ltd.) as per the details herein under:-

S No.	Name of the formulation	Strength/composition	Pack size	Maximum Retail Price (including excise duty and local taxes). In Rs.
1	Gardenal Syrup 60ml	Phenobarbitone 20mg	60ml	39.60

* subject to actual payment of excise duty

5. The maximum Retail Price fixed for the above mentioned formulation pack shall be implemented by M/s. Piramal Healthcare Ltd. (now M/s Abbott Health Care Pvt. Ltd.) within 15 days from receipt of this order by issuing a price list in form V in accordance with the provisions of paragraph 15 of DPCO, 1995.

6. Failure of the above said company to implement the Maximum Retail Price fixed, as above, within the stipulated aforesaid time shall attract action under Paragraph 13 of DPCO, 1995 for recovery of overcharged amount along with any and all other appropriate action, under the provisions of DPCO, 1995 read with the Essential Commodities Act, 1955.

7. The manufacturer / marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the pack size, composition etc. of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceuticals Pricing Authority.

8. The manufacturer / marketing company for the above said formulation shall be liable and severally responsible to comply with this order and conditions mentioned herein above.

[P.R. 2011/P/F. No. 20(501)/2010/NPPA-Div-A]

G. S. SAHOO, Dy. Director